

This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + Make non-commercial use of the files We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + Refrain from automated querying Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + Maintain attribution The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + Keep it legal Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

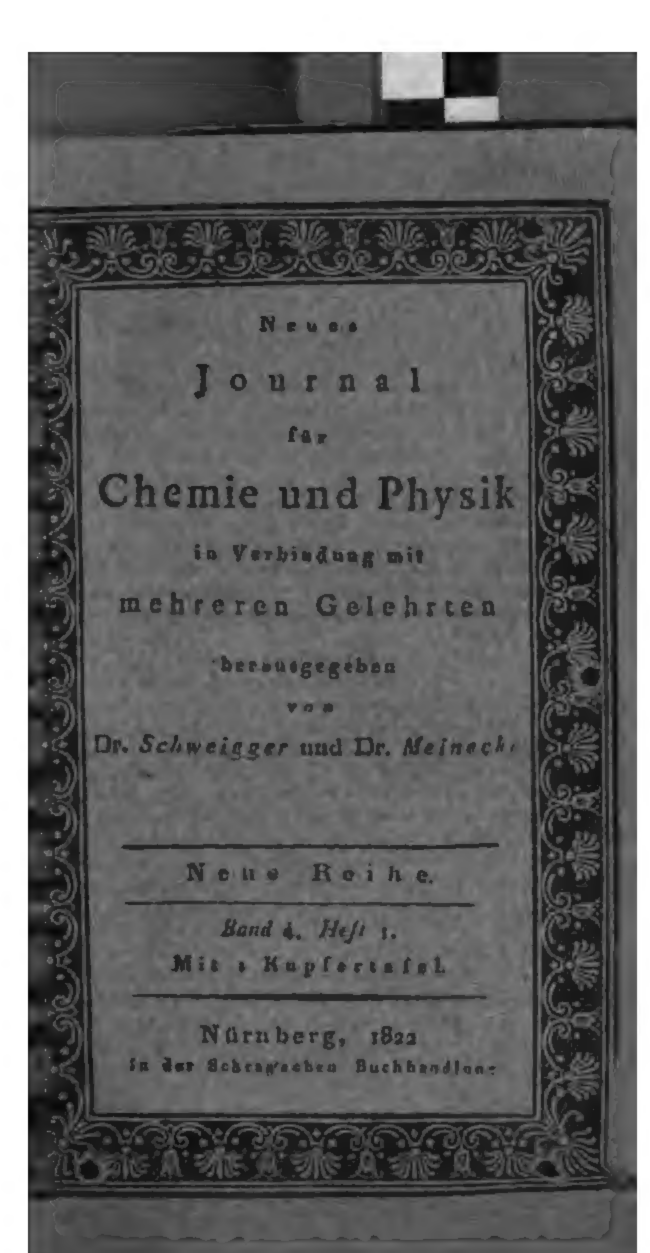
About Google Book Search

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at http://books.google.com/







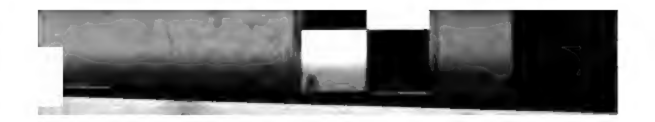


Literatur.

Buchner und Kartners Repartorium für die Pharmacie. Bend XII. Hest v.

lubalt: f. Abhandlungan. 1) Die Abindersog der Bishengen Mediksmentuntere im Königreich Wurtemberg betreffend.) Chemische Untersuchung der Chiae von Carthefena, Cortex China de Carthagena (Portlandia huzundra) von Petletier and Caventou, mit Zurats rom Prof. Buchoer 3) Chemische Untersuchung der Riade, welche unter des Nomen China nova bekannt ist, van Ebendencolben. 45 Chemische Versuche mit der China con Ganeta Lucie (China Piton), Krostumms floribunds, van Ebendenselben, mit chorn Zuster vom Prof. Buchner, 5) Chemische Brener kungen über die Weidenrinde und Bofikaitmienriede, roll Shondennelhen. 6) Analyse der Rad, Rellebori nigrigi von Fenoulle und Ceprun; übernetet von T. Leo. H. Kurs re Bemerkungen und Nanhrichten, 1) Capita Papa verla, a) Beste Aufliewsbrung der Elumen, von Rieum, 33 Beben einige Gegenstände des Araneimmennahaudele: besonder Ther atherische Octo, ram Apoth. Bachner in Mains, 4) Uest ber dar Opodeiduk, run Ebrudemartheo. 5) Eine merte wurdige Eliegatherbildung. 6) Phormacoutische Bewerkungen vom Apoth, Schmidt in Scaderbarg, 9) Bemachungen über Actions minerally and ther salestures Hisenaryd, von De-Gergor in Haidelberg, 8) sur provincularhen Phytochemies rom Prof. Dobeceiner. 9) Usber den Arsenitgehalt im Spiefiglanz aus Baiern und Ungarn, vom Akad, Dr. Voge in München, 10) Kritische Bemerkungen über firn, Mogert Abbaudiung, die alzenieu Basen bein liend, vom Apoth. Rusk in Kreufen, 11) Ueber Lereitung und Anthewsbrung dur eine gedickten Plantensette nder der sogensunten nachatischen Extrako te, von Ebendomielben. 12) bin parr Worte über Brudneid, vom Apak, Buchner in Maint, 15) Dobereiner e porumatiech - mikrochemischer Extraktionungparat (erläuter) dnich Steindrunkneuren.) is) Die Wolngeietlampe des fien, G. Gronner in Posts. (estimiter durch Steindruckiguemy) Aiss einem Briefe des Ura. Apotinher Mittermaier in Steine<u>*</u>

· ·



Journal,

får

Chemie und Physik

in Verbindung

mit

mehreren Gelehrten

herausgegeben

von

Dr. Schweigger u. Dr. Meinecke.

XXXIV. Band. Mit s Kupfertafek

Nürnberg, in der Schragschen Buchhandlung.

Jahrbuch

der

Chemie und Physik.

IV. Band.

Mit 2 Kupfertafek

Unter besonderer Mitwirkung

ton

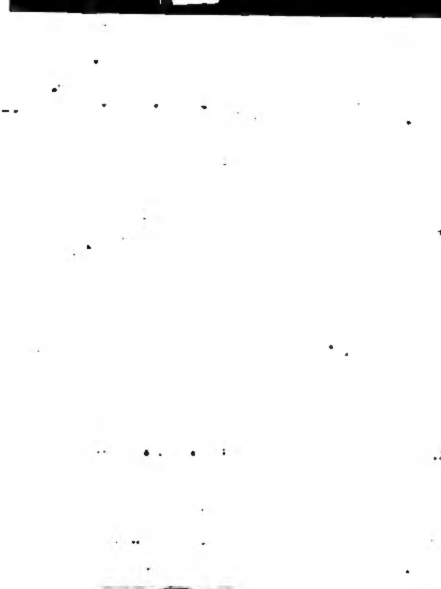
Berselius, Chladni, Döbereiner, Du Menil, Ficinus, Germar, L. Gmelin, Göbel, Hagen, Heinrich, Hermbetädt, Hill, Lampadius, Oersted, Palmstedt, Romere-hausen, Rose, Schön, Schübler, Wurser,

herausgegeben

TOE .

- Dr. Schweigger u. Dr. Meinecke.

Nurnberg;
in der Schrageschen Buchhandlung.
1829.





.

Inhalts anzeige des vierten Bandes.

Erstes Heft,

	26116
lieber die Zusammensetzung der Schwefelalkalien; von	
Jac. Berzelius. (Aus den Akten der königl. Aka-	
demie der Wissenschaften in Stockholm, 1. Hälfte 1821	
Pag. 80, übersetzt von Carl l'almstedt.).	. 1
Note über die Oxyde des Platins und des Goldes von	
Jac. Berzelius	81
Glühendes Verbrennen des Alkohols durch verschiedene	
erhitzte Metalle und Metalloxyde, beobachtet vom Hof-	1
rath Döbereiner	91
Wahrscheinlichste Erklärungsert des Normals wärmeren	
Klima in Gegenden, die jest kalter eind, und der mehr-	
mals veräuderten Höhe des Wassers über der Erdober-	
fläche, Von E. F. F. Chladni	gs
Bericht über meine Extraktionspressen und die daren an-	
gebrächten neuern Verbesserungen. Vom Dr. Romers-	•
hausen zu Acken en der Elbe. (Mit der Kupfer-	•
tafel I.)	106
Ueber die kohlensauren Wasser von Dalton	121
Notizen.	
Döbereiner's Apparat zur Derstellung des Sauersteff- äthers.	124
Leplace's Bemerkung über des Lustthermometer.	126
Abanderung der Davyschen Glühlampe	
Temperatur der Nordpolgegeuden	
Anglada über des Cas der Schwefelbrunnen;	127



VI Inhaltsanzeige.

Dichtishait des Bates to made at an and	Seib
Dichtigkeit der Holzer in großer Meerestiefe,	્ર મુશ્ર
Arzenikireige Spiefeglanzers,	-
Kohlenpyrophor,	129
Bernitung des Antimonkalioms,	
Techerki.	
Brougt über Suppentafeln,	1350
	_
Chevreul über Seifenbildung	231
Knochen als Dängmittel, 2	13:
Rothe Farbe für Steine.	
	_
J. Murray über Zersetzung der Metalisalze durch den	
Magnet	133
Gallertsetiges Moteor in Nordamerika.	t36
Wissenschaftliche Expedition nach Lybien,	137
Correspondens.	
Ans einem Schreiben des Hrn. Prof. Lampadins,	236
Nekrolog.	
Job. Gottl. Gahns Leben, dargestellt von H. P. Eg-	
gort z in Gabluu. Aus den Ausalen des Eisencomtoirs	
frei übersetzt von Cari Palmatedt in Stockholm,	13g
Meteorologisches Tagebuch vom Prof. Heinrich in Re-	7
-	
gensburg, Januar 1825.	

Zweites Heft.

Chemische Zergliederung des Wessers aus dem todten Meere, des aus dem Joseau, des bituminésen Kalks und eines andern Fossils aux der Nachberschaft des todten. Meeres, In der hönigt, Akademie der Wissenschaften zu Berlin vorgelesen um 15, December 1821, von Dr.	
Sigismund Friedrich Hormbetadt, Geb, Rath	
, and Professor,	153
Mineralanalysen von Penforsor Dr. Piciaus zu Dresden,	
s) Erdiger Schwefel von Lesconi bei Civitelle in Tos-	
C898	ic6
2) Skorodit,	198
4) Rantoniperk von Leegang in Selektorg	906

Inhaltsanzeige.

1	Y	1	1	

6	Scite
Untersuchung einiger Mineralien von August Arfweil-	•
son; aus den königl. Wetsnekapt Academians Handlin-	
gar, z. Hälfte 1821, S. 147: von Carl Palmatedt.	149
•	
Zusätze und Berichtigungen zu der Abhandlung über des Lithion in den königl. Wetenskaps Academiene Hand-	
lingar 1816 von August Arfwedson. Aus eben- genannten Handlingar, erste Halfte des Jahres 1821,	
von Carl Palmitedt.	214
Ueber die Mischung des Eisenresins des Hrh. Inspector	•
Breithaupt, von W. A. Lampadius.	219
Beschreibung eines bequemen Verfahrens des Kelin und	
Natronin darzustellen, von W. A. Lampadius.	žai
Neue Untersuchung über die chemische Zusemmensetzung	
des Rothgilligerzes von Dr. P. A. v. Bonsdorff,	
Chemias Adjunctus bei der Universität zu Abo. Aus	
den Wetenskapa Academisus Handlingar for år 1821, a	
Hälfte übersetzt von H. Rose	325
Idotaea antiquissims, ein Cruster der Vorwelt, dargestellt	
vom Professor Germar in Halle. Mit i. Abbildung.	•
Wie man Zeuche durch Salse uttverbrendlich machen kenn:	-5(1
Eine Note von Gay - Lussac	245
Notizen und Auszüge,	450
Schwarzen Kupfetpäyd	251
Laddei über Merkurnisderschläge vermittelst Schwefelal-	
krieg' + - '	352
Feinate Zertheilung des Goldes, + + = =	252°
Platin - und dridiumechmelsfathen. = = =	255
Zuf Geschichte des Sibigischen Meteorhische; - =	2 3
Nordenterikatische Kupferitieses & -	253 254
Arsenikprobe nich Serullas. A a a a	•
Giftige Atalosphite def Buchdtueherstibe:	25k
Arsenikwa sa orato figus;	2 55
Zuf Mineralogie von Geyldin.	259
Julia Davy über des Coylouleche Bulomit - Gebirge.	45 0
Eswerzhine met Ye	257 58



THE

Inhaltsanzeige.

Ueber Auffelichteit der Magninia,	454
My Davy über Wiederhitestellung ausgelösthter Pinte.	359
Bie Ostsoriaft.	.260
Bildang des Weinsteins vermittelet Cohlensburg	ağı
Urber die Weingibrung	261
Childers über eine Concretion	36
Anthemshrong von Riere und Khome	361
Monry über das Safrenpigment,	363
Baug über die Chinselkeloide,	aĝi
Bigontheimliche Substant der Pereire betve	264
Werzel der Nymphaes albs,	365
Das Solonia nach Desfossos,	zőg
Schnellbleiche der Wachses	267
Wirking starker Sieren auf des Wachs,	367
Meues Verfehren Blassäure zu belden,	366
Mineralogische Ausnige	368
Moteorologisches Tagebuch vom Prof. Hainglich in Re-	
genetarg. Februar 1824.	
<u> </u>	
Drittes Heft,	
Unterrachung der sogenannten Berneteineren. Vote Mo-	
dicinalrathe Dr. Hugen in Königsberg	273
Anhang um der Abhandlung über den Bermitein des	-
verwigten A. Fr. Schweiggers	276
Binige Versuche mit der gewöhnlichen Elektrisiemaschites	
to magneticiren vom Dr. Carl Joh, Hill, Astr. Obt.	
to Land,	290
Dober ain besenderes Cyansisenhillem, and ther eine note	
Beibe von blausagen Einrauden. Von Hofreth Loo-	
pold Gmelin in Heidelberg, (Vergelesen am 2, Fe-	
brour alles, in der dertigen Gesellschaft für Neturmis-	
ounchaft and Heilkando)	54 5
Chemische Veterruckung mehrprar Artes von Gries, die	
von demosthen ladividanse durch den Urin abgregungen	
eind. Von Refreth Warson in Markey	349

Turatisank et a e.	77
Webersieht der Bestandtheile einiger vom Dr. Dy Manil	Seite
untersuchter Rossilien.	
Titangehalt mehrerer Glimmerarten nach Peachier.	559
Notizezi	
Reisberkeit und Phosphorescenz der Pyrosomen. 🗦 📜	365
Beitrag aur Geognosie des Kaps.	364
Harshaltiges Mineralwasser and Zazynthos	565
Mamisirtes Insect,	366
Alte Feuersteinwaffen.	<u>-</u>
Similianische Bernsteinarten.	367
Bemerkung über Tripel	-
Gewaltsames Zerspringen von Mühlsteinen.	568
Veber Verschiedenheit der Feuerateine.	: ' -
Ueber die Fenerstahlspähne,	36 9
Bonsdorff über den sogenannten Steinheilit.	-
Buntkupserers analysist von R. Phillips	370
Ueber Auslindung und Ausscheidung des Cadmiums.	371
Brard über Feyrung mit Glanskohle.	373
Meteorologisches Tagebuch vom Prof. Heinrich in Re- gensburg. März 1822.	•
Viertes Heft.	•-
Weber Bildung und verschiedene Richtung der Gewitter und Schlossen in Würtemberg. Vom Prof. Schüb- ler in Tübingen.	377
Weber die Gewitter in der Gegend von Würsburg, aus Beobachtungen vom Prof. Schön in Würsburg.	5 98
Chemische Untersuchung einer aus dem Uterns eines Pferdes durch Hrn. Prof. Renner erhaltenen Flüssigkeit, vom Dr. Ft. Gübel in Jens.	407
Chevreul über den Wessergehalt verschiedener animali- scher Substanzen.	- 423
Kidd über des Naphthalin und die debei sich bildenden Producte.	436

Inhaltsanzeige.

_					_	30
Dr. G. Troott se Bellimers	liber	des	Vonkt	ar wet	de '	•
Becasteiks in Nordamerika,	•		•	*		4
Chemische Untersuchung einige	or Ha	1881	Heite	prod	ecto,	
vom Dr. Du Meuil	P	-	•	•	-	4
· Notices un	4 4	1145	ñge:			
Sonnenlicht zu Signalen.	•	•	•	•	•	4
De prots über Wärmeleitung.	(_	•	•	ı	4
Temperatur des Erdwassers.	•	•	-	-	•	4
Plana über die Meerestiefen d	er Bi	rde.	•	•	- ,	4
Rin Erdbeben im magnetischen	Merk	dien.	•	-	-	•
Ein Hagelfall in Irland, -	•	- .	•		-	,
Beobachtungen über einen Laft	strom		•	•	-	4
Fischabdricke in Nordamerika.		•	•	-		4
Geognostische Eigenthümlichkeit	der	Pfil	zer Sa	leque	llen.	4
Die Rheinischen Galmeigebirge,		-	-	•	•	4
Natronsalpeter in Peru		•			•	
Aluminit zu Bernon.	•		•	•	•	4
Thonhydrat von Beaux, -		•	-		•	4
Chondrodit	-	•		•	•	
Guano,	-		•	-	*	4
Humboldt über den Amazon	enstei	D.	•	•	.	4
Smaragd der Alten	•	-	1	-	-	•
Badigeou de Bachelier.	•	•	-		•	4
Boolengredirung durch Seile.	•		•	•	•	4
Inhalt eines Canopus	•		•	•	•	7
Blut merenloser Thiere.		•	•	_	•	4
Ausbewahrung der Blausäure.	,	_	•	•	-	4
Kalkhalfiges Wasser zar Gährus	BR.	•	. (•	:	4
Deber Vesgoldung auf Porcellan	_	-	•		• !	
		then	Raket	en.	-	
LANGETTE VITA STATEMENT REL CONTR	r ——-				_	•
Nützliche Anwendung der Cong Answärtige Literatur.				_		4

Ueber die

Zusammensetzung

d'e r

Schwefelalkalien;

von

Jac. Berzelius.

(Aus den Akten der königl. Akademie der Wissenschaften in Stockholm, 1. Hälfte 1821 Pag. 80, übersetzt von . Carl Palmsted:.)

Die Lehre von der Natur der Schweselalkalien wurde schon im Jahre 1798 von Berthollet *) auseinandergesetzt, wobei er darlegte, dass das Wasser bei ihrer Auslösung Schweselwasserstoff hervorbringt, und dass der Schwesel nicht anders als durch die Dazwischenkunit des Wasserstoffs mit einer Salzbase verbunden werden kann. Berthollet zeigte ausserdem, dass der Schweselwasserstoff eine Säure sey, und dass die ölzhnliche Verbindung von Schwesel mit Wasserstoff, die Scheele schon entdeckt hatte, im gewöhnlichen Hepar enthalten ist, den er Hydrosulfure sulfuré nannte, um ihn vom Hydrosulfure, welches die Verbindung des Schweselwasserstollgases bezeichnet, zu unterscheiden. Er zeigte, dass ein Hydrosulfure durch Oxydation in der Lust zu einem Hydrosulfure sulfuré

^{*)} Anneles de Chemie 1. T. XXV. p. 285.
Jeurs, f. Chem. N. R. 4. Bd. I. Heft.



3

Berzelius

thergeht, and dass dieses letztere im Gegentheil im ein schwefelsaures Salz verwandelt wird, während sich." der überflüssige Schwefel niederschlägt. Alle diese Resultate machen die Hauptsache desjenigen aus, was wir bis jetzt von den Schwefelalkalien wissen. 'Vanquelin bestimmte nachher die Natur eines Salzes, das bei der Bereitung von kohlensaurem Natrum durch Zersetsung von Glaubersalz mit Kalk- und Kohlenpulver erhalten wird, und auf welches Chaussier die Anfmerksamkeit geleitet hatte. Vauquelin fand, dafs dieses Salz aus Natron besteht, welches zugleich mit schwefeliger Säure und mit Schwefel verbanden ist; und gab ihm daher den Namen Sulfite de Soude sulfuré. *) Die Kenntnils dieser Verbindung ist unumgänglich nöthig, um die Erscheinungen bei der Auflösung des Schwefels vom Kalihydrat auf dem nassen Wege erklären zu können.

Goy - Lussac untersuchte darauf die Veränderungen, welchen die Schwefelalkalien unterworfen sind,
wenn sie mit Metalloxyden behandelt werden, **)
und zeigte, daß die Metalloxyde, die von Schwefelwasserstoff zu Schwefelmetallen reducirt werden, den
Schwefel und den Schwefelwasserstoff abscheiden, aber
die Base zu einer gewissen Portion mit schwefeliger
Säure gesättigt, oder in der Form von Sulfite sulfurè, surücklassen. Gay - Lussac bemerkte, daß wenn die
Verbindung von Schwefel mit einem Hydrate von Alitali oder einer Erde gebildet wird, kein schwefelsan-

^{*)} A. a. O. T. 52, pag. 304.

^{**)} Ebendsselbet T. 78, pag 86.

res Salz entsteht, sondern entweder ein schwefeligsaures oder ein reines Sulfite sulfuré.

Vauquelin nahm darauf eine ausführliche Untersuchung *) über die Verbindung des Schwefels mit den Alkalien vor, und dieses vorzüglich um auszumitteln, ob der Schwesel sich mit dem Alkali im oxydirten Zustande, oder mit Kalium verbindet, während dass ein Theil des Alkali vom Schwefel reducirt wird, welcher in Schwefelsäure verwandelt einen andern Theil davon sättigt, wodurch also der geschmolzene Hepar ein Gemenge von schwefelsaurem Kali mit Schwefelalkalium seyn würde. Bei dieser Untersuchung wurden jedoch keine entscheidenden Resultate gewonnen und Vauquelin schloss daraus, dass es zwar wahrscheinlich, aber doch nicht bewiesen sey, dass Hepar ein Gemenge von schweselsaurem Kali mit Schweselalka. lium ware. - Unter dem von Vauquelin angestellten Versuchen befand sich eine Vergleichung zwischen Schweselalkalium (von Kalium und Hepar bereitet) und Hepar. Er fand dabei, dass je vollkommner das Kalium von anhängendem Hali befreit war, desto dunkler das Schwefelkalium wurde und wenn man seine Auflösung in Wasser mit einer Säure mischte, nur eine geringe Portion Schwefel gab, ungeachtet dieser bei der Bereitung genannter Verbindung überschüssig zugesetzt war. Dieses scheint dafür zu sprechen, dass sich das Kali als Kali in dem geschmolsenen Hepar mit einer weit größeren Quantität Schwefel verbindet, als das Metall Kalium selbst binden kann. Diess Un-

^{*)} Annales de Chemie et Physique, par M.M. Gey. Lusses et Arrege Vol. VI, p. 5.

4

gleichheit in dem Schweselgehalt beider, welche nach meiner spätern Erfahrung davon abhängt, dass in der Temperatur, welche entsteht wenn Kalium darin mit Schwesel zusammenschmilzt, nur die niedrigste Stufe der Verbindung mit dem Schwefel (KS²) bestehen kann, gab mir Veranlassung die Kette von Versuchen zur Auflösung der Frage vorzunehmen, die ich weiter unten anführen werde. Gay - Lussac suchte in einer spätern Abhandlung *) zu zeigen, dass die von Vauquelin vorgetragene Idee, wonach Hepar Schweselkalium und schweselsaures Kali enthält, die rechte ist; und er grundete diesen Beweis darauf, dass wenn man Kalihydrat (potasse à l'alcool solide) mit ohngefähr ebensoviel an Gewicht Schwefel vermischt und in einem gläsernen Kolben erhitzt, bis dass beide Körper sich verbunden baben, nur mit der Vorsicht, dass die Masse nicht bis zur Glübung kommt, man einen dunkelbraunen Hepar erhält, der in Wasser aufgelöst salzsauren Baryt nicht niederschlägt, oder wenn dieser davon gefällt wird, der Niederschlag in Salzsäure auflöslich ist. Aber wenn in diesem Versuche, bei der Auflösung des Hepars in Wasser, keine Schweselsäure gebildet wird, so muss sie auch nicht bei der Auflösung des geschmolzenen Hepars gebildet werden, sondern sie ist dann schon während dem Schmelzen gebildet. Gay - Lussac macht nachher eine Vergleich. ung des Schwefels mit Chlorin und Jodin, und zieht deraus noch weitere Gründe zur Bestätigung des bereite Angeführten. "Bei einer wenig erhoheten Temperatur," sagt er **), "verbindet sich der Schwesel

^{*)} Annales de Chimie. Vol. VI. pag. 321.

^{**)} Annales de Chimie, Vol. VI. psg. 325.

mit den Alkalien zu geschweselten Oxyden, aber wenn diese in Wasser ausgelöst werden, kann es geschehen, dass sie entweder gar nicht zersetzt, oder dass sie in Hyposulsten und in Schweselmetall oder in Hyposulste und Hydrothionalkali verwandelt werden. Bei einer höheren Temperatur können die Hyposulste nicht gebildet werden, sondern es muss dann ein Gemenge von schweselsaurem Oxyd und Schweselmetall entstehen.

Es ist jedoch eigentlich alles dieses kein entscheidender Beweis, denn da die relativen Quantitäten von Sauerstoff in der eingebildeten Saure und von Wasserstoff in der Schwefelverbindung immer dieselben sind als im Wasser, und die Menge von der Quantität der Base, die gesättigt werden soll, bestimmt wird, so entsteht immer ein gleiches Resultat, die Schwefelsäure mag auf Kosten des Schwefels oder des Alkali gebildet werden. Behandelt man das Gemenge bei einer Temperatur, die nicht bis zum Glühen sich erhebt, so nimmt das Alkali eine größere Quantität Schwesel auf, welche in der Glühhitze wieder verjagt wird. Wenn dann die Portion Schwefel, welche im letzten Fall' vom Ralk zurückgehalten wird, gerade diejenige ist, die nothig ware, um, wenn der Hepar sich in Wasser auflöst, Schwefelsäure, wovon ein Theil des Kali gesättigt wird, und einen geschweselten Wasserstoff, der den anderen Theil sättigt, zu bilden, und wenn wir uns vorstellen, dass bei der Verbindung, die in der gelinderen Hitze geschieht, das Alkali z. B. 2 Atome Schwefel mehr aufnimmt, so mns bei der Auflösung in Wasser, wenn dieses vom Schwefel zersetzt wird, sowohl der Sauerstoff als der Wasserstoff die größte Quantität Schwesel aufnehmen,

A Section

Berzelius

womit sie sich vereinigen können, und es muls Acide hyposulfareum daraus gebildet werden. Die von Gay-Lussac bemerkte Verschiedenheit zwischen der Wirkung des Schwesels auf Kalihydrat bei einer höberen and einer niedrigeren Temperatur, liegt also nicht unwahrscheinlich darin, dass das Alkali bei der niedrigen Temperatur eine größere Quantität des Schwefels behalten kann als bei einer höberen, und sie kann also nicht als ein Beweis für oder gegen die eine oder die andere dieser Ansichten angesehen werden, weil sie nach beiden eintressen muss. Wer diesen Untersuchungen mit Ausmerksamkeit gefolgt, und weder für die eine noch für die andere Meinung vorber eingenommen ist, wird also mit bestimmter Ueberzeugung weder diese noch jene annehmen können, und er wird es ebenso wahrscheinlich finden, dass die Schwefelsaure des im Glüben bereiteten Hepare auf Kosten des Wassers oder des Alkohols bei der Auflösung gebildet wird, als dass das acide Hyposulfureum des durch Kochen vom Hydrat gebildeten Hepars von der Zersetzung des im Kalihydrat befindlichen Wassers enssight.

Unter den Arbeiten, die mit dieser Untersuchung in Zusammenhang stehen, muß ich auch Herschels vortressliche Abhandlung über die Hyposulfite und deren Zusammensetzung) nennen. Diese enthält sechs bedeutende Zusätze zu dem, was wir durch die Arbeiten von Fauquelin und Gay-Lussac vorher davon wußten, und einige auf Veranlassung der Herschelschen Abhandlung gemachte Erinnerungen von Gay-

The Bdinburgh philosophical Journal Nro, 1 pag. 8,

über die Schwefelalkalien.

Lussac *), worin dieser berühmte Chemiker anführt, dass er Berthollets sousre hydrogené als eine eigene Säure analog mit acide hyposulfureux ansieht, deren Verbindungen mit Salzbasen er den Namen hypohydrosulfates statt hydrosulfures sulfurés giebt. Auch ich habe diese Verbindung als eine solche betrachtet, und darauf die Erklärung über die Natur des Hepars nach den Berthollet'sohen Ansichten gegründet **). Gay-Lussac hat weiter hinzugefügt, dass die hydrothion-sauren Salze in swei Sättigungsstusen existiren können.

In einer solchen Lage befanden sich unsere Kenntnisse über die Natur der Schweselalkalien, wenigstens
derjenigen, die mir bekannt geworden sind, als ich
die Arbeit vornahm, deren Resultat ich jetzt mitzutheilen mir vorgenommen habe. Die erste Frage, die
sich dabei zur Beantwortung darstellt, ist: inwiesern
Schwesel mit einem ozydirten Körper unmittelbar verbunden werden kann, oder ob sich dabei, nach der
Muthmassung von Vauquelin, ein schweselsaures Salz
und ein Schweselmetall bildet.

- I. Versuche zu bestimmen, ob in dem auf trochenem Wege gebildeten Hepar ein geschwefeltes Oxyd oder Metall sich befindet.
- 2. Es ist einleuchtend, dass ein geschweseltes Alkali, salls es existirt, gebildet werden könnte, wenn

^{*)} Annales de Chimie et de Physique. Tom. XIV. Pag. 362.

Bläde, Pag. 499.

Egrzelius

z. Il sonweielsaures flati reducire wird. und dals die Remitate der der Ludismug in Wieser sein ungenüb warien nusseu e menden ins remare Sunwarenie sati mer ichweiskalium ist. Em lieses in untersuahen . oediente .un mett attes Liemen vor ier Lampe midenmeuen Fribaise, aemiser en emidellemen en fatins in item via ichweisisserstulless indurch geinter vertien aunne, wihrend on Theil ies Apparats in einer Acgandischen Wangerstampe glübend erzulten wurde. In diesen Theil ics Apparats wurde : Gramm -mi cuin el Ageigne in L erameniewine sairrage anverindert, wer als die Masse in volles Zoutguihen gerathen var, nexam ine fant nier and in ritte Puniste, weiche sein geschwind sunsamen, wihrend ach Wisser midele; the Masse wards and senward and gameta in Fluis. Der Versnuk wurde umgesetzt. -sange ins increganite that more with an against wen einen. veigies in edisurem Luk eitgestügen wirds. Nach der Likitating find is neh. das im Sais in tine seur schaue suncherruge Plasse vervanisit war, and man mos feutien, into tiese ins Gas stuck ungegrifen batte. Die batte 1.3.3 Grunde. in Comiant variaren. Das erraitens Alemer wog allieb The course Masses here man in Wassest lemint mislinen. Weitnes invin einen anneistungen Iran no Seihe ernieit. I eseierte von antzwieben Guee niede mankridet surduk und burniare enew wheth but vemis sine sine with the contract of the same gymnige Primmig vin Bunducht auf gintern. Die mie Incidence incident and mine and minesteren Zieegt die die schweiningeren Zacht. Weither Chine Sidelestrand win bein Germ. and which the firespringer. Die aufledteneur auflie die. Waren entraiten

Gramm schweselsauren Kali enthält nur 0,255, und das Kali 0,092 Gr. Sauerstoff. Bemerkt man nun, dass des Salzes noch beim Schluss des Versuchs undecomponirt zu seyn schien, so ist ungefähr i des Kali in Kalium zerlegt, während sich i mit dem Glase verbunden und seinen Schwesel verloren hatte, wovon eine Portion mit dem Reducirten vereinigt, und ein anderer Theil in Form eines weisen Rauchs dem Wasserstoffgas gesolgt war; und dieses war die Ursasche, dass der am Salze erlittene. Verlust den Sauerstoff des gebildeten Wassers übertraf.

2. Schon dieser Versuch ware ein Beweis, dass der Hepar Schweselkalium enthält, weil, falls eine Verbindung von Schwefel mit Kali möglich wäre, diese bei einer so unbedeutenden Hitze nicht vom Wasserstofigas zu Kalium hätte reducirt werden konnen. Aber da das Glas zu gleicher Zeit angegriffen wurde und das Resultat unbestimmt machte, so wählte ich einen andern Weg. Ich reducirte in einem ganz ähnlichen Apparate schwefelsaures Kali mit Schweselwasserstoff, und setzte den Versuch fort, solange etwas Wasser dem Gas folgte, wozu 3 Stunden angewandt wurden. Solange sich Wasser absetzte, wurde es immer von Schwesel begleitet, welches vom Gas abgeschieden war; und sohald sich keine Feuchtigkeit' mehr zeigte, wurde auch aus dem Gase kein Schwe-

4.1 Mills ...

.f.,.

^{-*)} Ich habe die Methode, den Sauerstoffgehalt nach dem Wasser zu berechnen, derjenigen, den ganzen Verlust als
Sauerstoff anzunehmen, vorgezogen.

fel condensirt. Ich liefs den Versuch nach diesem Zeitpunkt noch eine Viertelstunde fortgehen.

Aus i Gramm schweselsauren Kali waren auf diese Weise 1,11 Gr. Hepar erhalten. Er war im erhitzten Zustande sehr leichtslüssig und schwarz, aber er wurde, während der Abkühlung, völlig durchsichtig und weinroth. In Wasser löste er aich leicht zur klaren gelben Flüssigkeit auf.

In einem passenden Apparate wurde er mit Salssaure zerlegt, welche, ohne alle Gasentwickelung; daraus ein weises Pulver niederschlug. Die Flüssigkeit wurde zum Kochen erhitzt und das dabei entwis ckelte Gas in einer Auflösung von essigsaurem Bleioxyd aufgefangen. Nachdem die Flüssigkeit eine Weile gekocht hatte, wurde atmosphärische Luft hindurch geleitet, um die letzten Portionen des Schwefelwasserstoffgases davon abzuleiten. Auf diese Weise wurde in der Bleiauslösung Schweselblei erhalten, welches gewaschen, getrocknet und in luftleerem Raume zum Verjagen aller Feuchtigkeit erhitzt, 1,407 Gr. wog, welche 0,189 Gr. Schwesel enthalten; aber der Schwefelwasserstoff, welcher entwickelt werden müste. wenn der ganze Gehalt von Kali in 1 Gr. schweselsaures Kali verwandelt wird, enthält 0,184 Gr. Schwefel. Der Unterschied muss nothwendig als ein Observationsschler angesehen werden. Der von der Salzsaure niedergeschlagene Schwefel wog nach dem Waschen und Trocknen 0,488 Gr.; und er verlor gar nichts im Schmelzen. Die mit Salzaaure niedergeschlagene Flüssigkeit, mit salzsaurem Baryt gemischt, gab keinen Niederschlag. Ein Gramm des schwefelsauren Sakes enthält 0,449 Gr. Kalium.

Wird nun das Resultat, unter Voraussetzung von

Schwefelkalium, zusammengestellt, so fällt es aus wie folgt:

Kalium

Schwefel (ausgefällt)

Schwefel (im Schwefelwasserstoff) 18,4

119,1

d. i. 0,11 Gr. mehr, als der aufgelöste Hepar wog, welches unsehlbar ein Observationssehler ist. Der erhaltene Hepar war also Schwefelkalium, aber in welcher Schweselungsstuse, ist schwer zu sagen. Da der Schwefelwasserstoff, während sich der Hepar bildete, Schwefel abgab, so warde es scheinen, dass dieses von einer Verbindung in bestimmtem Verhältniss abbinge, welche die ganze Quantität des Schwefels nicht zu enthalten fähig soyn würde. In diesem Fall wäre sie KS'. und 1 Gr. schweselsaures Kali hätte dann nach Zerlegung mit Schwefelwasserstoff 1,093 wiegen müssen. Hätte das Gas seinen ganzen Schweselgehalt zurückgelassen, so wäre die Verbindung KS10 gewesen. Es würde also scheinen, als entwichen bei dieser Bereitung 3 Atome Schwesel mit den gassörmigen Körpern. Aber ich werde weiterhin auf die verschie. denen Verbindungsstufen des Kali mit dem Schwefel zurückkommen.

5. Derselbe Versuch wurde noch einmal gemacht, aber so, das Dämpse von geschweseltem Hohlenstoff über das schweselsaure Kali geleitet wurden. 2 Gramm dieses Salzes gab, auf jene Art behandelt, 1,22 Gr. Schweselkalium, welches nach vorher angesührter Weise zerlegt:



12 Berzelius

Kelium	44.9
Schwefel (ausgefällt)	58, 2
Schwefel (im Schwefelwasserstoff)	18,4
•	131.4

gab. Auch bier enthielt die mit Salzenure niedergeschlagene Flüssigkeit keine Spur von Schwefelsäure. Das erhaltene Schwefelkalium nähert sich KS*, obgleich die Verbindung, welche entstehen würde, wenn Schwetelkohlenstoff schwefelsaures Kali zerlegt, eben eo wie im verhorgebenden KB1º ware: sie wurde dann 1,19 anstatt 1,22 gewogen haben. Sie hat also hier eigen gleichen Ueberschuss über 8 Atome, als im vorigen Fall über 7. Diese Versuche zeigen auf eine entscheidende Art, dass der erhaltene Hepar Schwefelkalium in verschiedenen Schwefelungestufen gewesen war, und dass nur eine sehr unbedeutende Hitze nöthig ist, um mit Wasserstoff oder Kohlenstoff Kali gu Halium zu reduciren, wenn Schwefel gegenwärtig ist. Das Glas war bei keinem dieser Versuche angegriffen worden,

4. In einer gewogenen Röhre von Porzellan wurden 5 Gr. reiner (von Wasser und Kohlensäure bestreieter) Kalkerde eingelegt und Schwefelwasserstoff dadurch geleitet. Sobald alle atmesphärische Luft ausgejagt, wurde die Röhre, worin der Kalk lag, bis auf Weilsglubung erhitzt. Es fiengen sogleich an Wasserdample sich zu zeigen, die in salzsaurer Kalkerde aufgefangen wurden. Der Versuch worde, solange esteh zeigte, dass das Wasser dem Gas folgte, fortge; setzt, wornach man die Höhre unter fortwährendem Durchströmen des Gases einer freiwilligen Abhubalung überlich, Ich hatte 1,57 Gr. Wasser erhalten, und 6,41 Gr. waren in der Röhre zurückgeblieben.

Dieses ist beinahe ganz dasselbe als das Gewicht seyn würde, wenn die Kalkerde sich in Schwefelcalcium verwandelt, und ihr Sauerstoff mit dem Wasserstoff des Gases Wasser hervorbringt. Die Verbindung löste sich unter Entwickelung von Schwefelwasserstoffgas in Salzsäure auf. Die Auflösung wurde von salzsaurem Baryt nicht gefällt.

Diese sowohl aus der Klasse der alkalischen Erdarten als der Alkalien ausgehobenen Versuche beweisen auf eine entscheidende Art, dass dasjenige, was wir vorher als geschweselte Alkalien oder Erdarten angesehen hatten, nur Verbindungen von Schwesel mit dem metallischen Radical des Alkali oder der Erdart sind.

Da der Wasserstoff schweselsaures Kali reduciren kann, während sich Wasser bildet und versliegt, so ist es einleuchtend, dals Schwesel auch bei einer höheren Temperatur Kali zu Schweselkalium wird reduciren können, während sich schweselsaures Kali bildet, wodurch also die Ansicht von Vauquelin über dasjenige, was sich ereignet, wenn basisches kohlensaures Kali mit Schwesel zusammengeschmolzen wird, sine völlige Bestätigung findet.

Vauquelin giebt bei seinen Versuchen an, das, wenn Kali im Glühen mit Schwefel verbunden wird, sich eine Quantität Schwefelsäure bildet, deren Sauerstoff demjenigen des Kali gleich ist *), obgleich die Portion des Kali, welches sich mit der Schwefelsäure verbunden hat, abgezogen werden muss; aber dieses Kali ist dann å der ganzen Quantität, weshalls

^{*)} Annales de chimie et de Physique. T. VI. p. 11.

Berzelius

14

auch der Sanerstoff der Schweidiebure nicht mehr als

des ganzen Kaligehalts betragen muß. Um dieses
mit einem Versuche zu bestätigen, bereitete ich Hepar aus i Gramm basischen kohlensauren Kali, welches in einer kleinen Retorte mit it mal seines Gewichts Schweiel zusammengeschmolzen wurde *). Die,
Masse wurde in kochendem Wasser aufgelöst, mit
salsanurem Baryt gefällt, und gab in zwei Versuchen
0,421 Gr. schweielsauren Baryt. Nach Berechnung
gaben 100 Theile basisches kohlensaures Kali auf diese Art in Hepar verwandelt, 42,15 Th. schweielsauren
Baryt. Diese Versuche beweisen, dass, wenn basisches kohlensaures Kali mit Schweiel zusammengeschmolzen wird, sich i des Kali in schweielsaures Kali und I davon in Schweielkalium verwandelt, ein Satz,

^{*) [}ch worde hiebei sinige Vorsichtsmaftregeln bemerken. die hier beobachtet wurden. Basisches hoblensenres Kali kaun, auch so oben geglüht und noch warm, nicht in einer Retorte gewogen werden, ohne Fenchtigkeit anznnichen. wollei der gause Sanerstoffgehalt dieser Feuchtigkeit sich mit dem Schwefel zu Schwefelsäure verbindet. Ich legte immer reines, krystallinisches und feingerichenes Bicarbonat von Keli in die Retorte, trieb nachher die Roblensanre und des Wesser aus, und bestimmto, mehrorer Sicherheit wegen, das Gewicht aufs Neue, Dieses gilt von allen untenerwähnten Verenehen, aus baaischem hohlensauren Kali Hepar au bilden. Es wurde nachher Schwofel zugesetzt und vor dem Erhitzen ein Strom von kohlensaurem Gas durch den Apparat geleitet, welches dazu dieute, die atmosphärische Luft ausen greiben und während, dem Versuche die Dämpfe des über Azerig zugogotsten Schwefole abzuleiten,

dessen wir uns im folgenden bei mehreren Berechnungen bedienen müssen, und welches also, obgleich seine Richtigkeit à priori vorhergesehen werden konnte, jedoch auf dem Wege der Erfahrung an den Tag gelegt werden mulste.

II. Versuche über die verschiedenen Verhältnisse, worin Kalium mit Schwefel und
Schwefelwasserstoff verbunden werden
kann.

Bhe wir zur Untersuchung über die Bildung des Hepars auf dem nassen Wege oder bei Anwesenheit des Wassers schreiten, werden wir die Verhältnisse untersuchen, in welchen Kalium mit Schwesel verbunden werden kann, weil die Kenntniss dieser Verbindungen für die sernere Untersuchung von der äussersten Wichtigkeit ist.

oder mit Kohlenstoff reducirt wird, so entsteht die niedrigste Schweselungsstuse des Kalium, HS2, welche mit dem schweselsauren Salze proportional ist. Sie kann schwerlich rein erhalten werden. In gläsermen Gesässen wird die Masse des Glases angegrissen, und in Platina erhält man eine höhere Schweselungsstuse, mit Haliumplatina vermischt. So wie sie bei der Bereitung in gläsernen Gesässen erhalten wird, hat sie eine schöne, hell zinnoberrothe Farbe und einen krystallinischen Bruch. Sie wird im Erhitzen dankeler, schmilzt noch vor dem Glühen und ist dann sehwarz und undurchsichtig. Sie entzundet sich nicht, wenn sie in offener Lust geglüht wird und ist schwer zu rösten; aber eie geräth in Weiseglühen aus der

76 Berzelius

Stelle, auf welcher man sie anzündet. Sie verlösche sogleich, sebeld sie sich mit schwefelentrem Keli bedeckt hat. Alle diese Eigenschuften des Schwefelkaliums zeigen hinlänglich, dass man sich übereilt hat, wenn man bei der Bildung von Pyrophorus die Entzündung der Masse einer Einmischung von Schwefelkalium zugeschrieben hat, denn dieses besitzt gewiss nicht diese Eigenschast ohne Verbindung mit einem anderen mehr auzündlichen Körper. Sie zersließt in der Lust zu einem gelben Tropsen, und dieser wird farbenlos, wenn man ihn verdünnt. Er wird in Alkohol völlig ausgelöst. Weder mit Wasser noch mit Alkohol erhitzt er sich bedeutend, zum Beweis, dass die bei der Auslösung wirkenden Verwandtschaften nicht sehr stark sind.

2. Um das Maximum von Schwefel, welches sich. mit Kalium verbinden kann, ku bestimmen, wurden 0,782 Gr. basisches kohlensaures Kali in einer kleinen Retorts mit 1,5 Gramm. Schwefel zusammengeschmolson, and die Masse wurde in gelindem Glüben erhalten, bis ein Ueberschafe von Schwefel verjagt worden war. Sie wog nun 1,267 Gr. Der obere Theil. der Retorte enthielt nur eine kleine Portion eines mehr hellrothen Hepars, welches bei der Auflösung in Wasser Schwefel unanfgelöst zurückließt. Dieses-Behwefels war jedoch so wenig, dass sein Gewicht für sich nicht bestimmt wurde. In dem augewandten Salse wurden 0,63s6 Gr. Kali gefunden, wovon 1 = 0,135s5 mit 0.0458 Gr. Schwefel und mit dem Sauerstoff der übrigen 1 schwefeleaures Hali gebildet hatte. Das Gewicht des Hali und des in der Schwefelsture befindliuhen Schwefels, susammen 0,5784, müssen von 1.267 abgerogen worden, um zu finden, wie viel Schwefel

sich mit dem reducirten Kalium verbunden hat. Dieser Schweselgehalt ist 0,6880, welcher mit 0,3315 Gr. Halium verbunden gewesen ist, d. h. 100 Thle. Kalium hatten 107.7 Thle. Schwesel aufgenommen. Aber diese Zahl ist beinahe gleich 10 Atomen, denn das Gewicht von H: 10 S == 100: 205,2. 100 Thle. basisches kohlensaures Kali nehmen also im Maximum 95,9 Thle. Schwesel aus.

Die hellere Farhe des Hepars, welcher im obersten Theil des Gewölbes der Retorte saß, und welcher nach der Auflösung Schwefel gab, war mir eine Veranlassung zu vermuthen, daß es eine noch höhere Schwefelungsstufe gähe, die sich im Glühen nicht erhält, und die auch unter Abscheidung einer Portion Schwefel vom Wasser zerlegt wird.

Ich mischte daher basisches kohlensaures Kali mit Schwefel in großem Ueberschuss, und erhitzte diese Mischung bis zum Schmelzen des Schwefels, wobei die Verbindung sogleich ihren Anfang nahm; die Masse wurde schwarz, schmolz und blähte sich auf. Sie wurde jetzt in dieser Temperatur gehalten, bis alles geschmolzen; jetzt wurde die Lampe weggenommen. Es fand sich nach der Abkühlung, dass die Masse aus zwei distincten Lagen bestand. Die obere war gelb und bestand aus Schwefel; die untere war Hepar, aber nicht von der angeführten hellrothen Farbe. Bine Portion dieses Hepars wurde in gekochtem Wasser aufgelöst, mit Salzsäure nieder eschlagen, bis sum Verjagen des Schwefelwasserstoffs gekocht. seihet und zur Trockne abgedampst. Auf dem Filtrum blieb 0,734 Gr. Schwefel und das Salz wog 1,1 Gram. Da ich gefanden habe, dass, wenn Hepar in größerer Journ, J. Chem. N. R. 4; Bd. 1, liste,

Masso insected wire, das schweislande Kali darin megende verderit in so wurde das aufgehöne Sale in Wasses wirder entgreicht upd mit salemmem Barrt gestung. De geho viele Groechweislanden Pali entspricht. Es geho viele verdellanden genesen, übrigg mins ab 7 mil. 100: 103:11. 16,24 sind 8 Atome und wenn die v Atome, welche als Schweislwasserstalland entwichen, dass gesechaet werden, so finden mit wieder zu Atome Schweisl auf ein Atom Kalium.

Itapare meht andere eintrifft, als wenn während der Abhuhlung Schwelel auf dem noch nicht fest gewordenen Hepar condensist wird. Da sie nicht gehildet wird, wahrend das Hepar unter oder mit Schwefel uchmilst, und da das Wesser den Ueberschufs von Schwelel nicht aufnimmt, so scheint sie mehr eine Verdunung der dunkleren Farbe des Hepars durch singemischten Schwelel, als eine wirklich bestimmte Verhundung zu seyn.

I leh habe schon angeführt, daß, wenn schwetelsausen Hali bei einer höheren Temperatur mit
Nohmelelwamerstoffgas zerlegt wird, man einen klaren,
vollkommen durchsichtigen, orangerothen Hepar erhält, welcher HS' zu seyn scheint, während dasselbe
Sale, mit Schwelelkohlenstoff zersetzt, HS' bildet,
Uiener Hepar ist meht mehr durchsichtig und von einer weniger schönen hochgeben Farbe. Der hielei
getundene I eberschute von Schwetel hat sich beinabe
in allen Versichen greeigt.

4. n.1812 tiram, basseches kahlensaures Kali ungsden mit 1.5 tiram, Schweit in Schweitlungsserstaffgus

zusammengeschmolzen; der Ueberschuss von Schwefel wurde verjagt und das Gas über die geschmolzene Masse, so lange sich noch etwas Wasser entwickelte, geleitet. Schwefel folgte immer dem Wasser und hörte mit diesem auf sich abzusetzen. Nach beendigten Versucheh wog die Masse 1,18 Gram. Sie enthielt 3,442 Gram. Kalium, welche darin folglich mit 0,738 Gram. Schwefel verbundan waren; aber 44,2: 73.8 = 100: 166,9 und 16/.,24 ist gleich 8 Atomen. Wenn in diesem Versuche zuerst K S2 + 3 K S10 Gram. bildet, und das Eine Atom schwefelsaures Kali nachher zu HS2 reducirt wurde, so findet man daraus, dass der ganze Schwefelgehalt des Schwefelwasserstoffs mit dem Wasser fortgegangen ist und das also kein KS' entstanden ist, wie es geschieht, wenn schwefelsaures Hali allein zerlegt' wird. Die Verbindung war undurchsichtig nach der Abkühlung.

5. Zu dem im vorbergehenden Versache enthaltenen Hepar, wurde noch & Gran Schwefel gesetzt und abdestilligt, während das Schwefelwasserstofigas durch den Apparat geleitet wurde, bis kein Schwefel mehr aberdestillirte. Der Hepar wog nun 1,259 Gram. oder 200 Th. Kalium waren darin mit 184,57 Theilen Schwefel, welches gerade 9 Atome sind, verbunden. 2 Gram. Bicarbonat von Kali, in einem gleichen Apparate mit Schweselwasserstoff zerlegt, gaben 1,49 Gram. eines heligelben krystallinischen Salzes, und so fand sich, dass darin 100 Thle. Kalium mit 91 Thln. Schwefel, und wie wir es weiter unten sehen werden, auch mit Wasserstoff verbunden waren. Nachdem 1 Gramm Schwesel zugesetzt war, wurde die Masse umgeschmolzen, während man einen Strom von Schweselwasserstoffgas dadurch leitete, bis kein Schwefel mehr ab-



Berzelius

10

destillirte. Sie wog nun 3,255 Gram. oder 100 Thle. Kalium waren mit 186 Thln. Schwefel verbunden gewesen, welches wiederum 9 Atomm sind.

6. 1,079 Gram. basisches kohlensaures Keli werden in einer gewogenen Retorte mit 0,502 Gram, Schwefel geschmolzen. Die Verhindung geschah achon bei einer Temperatur, die eben hinreichend war, den Schwefel zu schmelzen, und die Masse wurde in dieser Temperatur beinahe eine Stunde gehalten, weil im atärkerer Hitze das sich mit Hestigkeit entwickelnde kohlensaure Gas sehr viel Schwefel in Form eines weiseen Rauche mit eich fährt. Darauf wurde die Temperatur bis zum Schmelzen der ganzen Masse erhöht, und da sie beim Dunkelglüben still flofs, obne Blasen zu geben, so wurde der Versuch geschlossen. Der Apparat hatte 0,165 Gr. an Gewicht von entwichener Kohlensaure verloren. Diese entsprechen 0,5555 Gr. Kali, wovon 1 := 0,08856 mit dem Sauerstoff des übrigen Kali und mit 0,02933 Gr. Schwefel, schwag felsaures Kali gebildet hatte. Es blieben also 0,503 -0,0393 = 0,2727 Gr. Schwefel übrig; welche mit 0,22 Gr. Kalium verbunden gewesen. Aber 22: 27,87 📥 100 : 125.99. Uad 6 Atome Schwefel machen 125,18

Der Versuch wurde noch einmal wiederholt und geb dasselbe liesultat. In diesem Versuche war mehr Schwefel angewandt, als das Kali zerlegen honnte, wobei also die Verwandtschaft der Kohlen. aure zum Kali der Verbindung des Schwefels mit dem Kali und seinem Radical eine Grenze setzte. Also, wenn Schwefel bei gelindem Dunkelglühen mit mehr kohlensaurem Kali, als der Schwefel zu zersetzen vermag, zesammengeschmolzen wird, so entsteht KS4. Es erfolgt

weiter aus diesem Versuche, dass 100 Thle. basisches kohlensaures Kali von 58,22 Thln. Schwesel, bei angehendem Glüben zersetzt und dabei KS¹ + 3 KS⁶ gebildet werden.

Wenn diese Verbindung mit überschüssigem kohlensauren Kali gemischt, bis zum Rethglühen erhitzt
wird, so fängt sie wieder an langsam zu kochen, und
es entwickelt sich kohlensaures Gas; aber da das Glas
bei dieser Temperatur angegriffen wird, so war es
schwer auszumachen, ob die Entwickelung der Kohlensäure darin ihre Ursache hatte, oder ob sie von
der Bildung einer niedrigeren Schweselungsstuse von
Kalium herrührte.

7. Der Versuch wurde daher in einem kleinen Tiegel von Platina auf die Art angestellt, dass 3,7 Gr. basisches kohlensaures Hali mit 0,5 Gr. Schwefel gemischt wurden. Der Tiegel ward in einen anderen etwas größeren mit Kohlenpulver umgeben gestellt, dieser wieder in einen anderen weit größeren Tiegel, und ein jeder dieser Tiegel mit einem genau anschlies-'senden Deckel versehen: diese Anstalt war dazu geeignet, den Zutritt der atmosphärischen Luft während des Erkaltens zu verhüten. Die Masse wurde lange ganz schwach erhitzt, um dem vorher erwähnten Verlust an Schwefel während der Entwickelung des kohlensauren Gases auszuweichen, worauf die Temperatur allmählich bis zum völligen Rothglühen erhöht, und darin eine halbe Stunde lang erhalten wurde. Der Tiegel hatte nach dem Abkühlen 0,364 Gr. von fortgegangener Kohlensäure an Gewicht verloren, welche 0,78 Gr. Kali entsprechen. 4 von diesen = 0,195 Gr. hatten 0,066 Gr. Schwefel, um schwefelsaures Kali zu bilden, aufgenommen, 0,434 Grammen waren also mit

Berzelius

22

\$,465 Gr. Kalium verbunden gewesen; aber 48.5 : 43.4 - 2100 : 80,95. 82 wären 4 Atome, und diese Abweichung kann sehr leicht von Schwefel verursacht seyn, welches im Anlange der Operation, da man in diesem Versuche den Fortgang derselben nicht sehen, und die Hitze nicht regieren konnte, mit dem kohlensauren Gase abgeraucht war.

Das Resultat dieses Versuches ist also dieses; wenn K S' mit basischem kohlensauren Kali gemischt, dem Rothglühen ausgesetzt wird, so zersetzt sich eine neue Portion des Carbonats, und es entsteht KS., bei welcher Verbindungestufe die Verwandtschaften des Schwesels und der Roblensaure sich einander im Gloichgewicht halten. 100 Thie, basisches kohlensaures Kali bilden demuach mit 43,78 Thin. Schwefel KS' + 5 RS'. Der erhaltene Hepar war grün, eine Farbe, die deutlich nicht dem Schwefelkalium gehörte. Als er in Wasser aufgelöst wurde, blieb eine aufgeschwollene rothbraune Masse von Schwefelplatina zurück. Der Tiegel hatte o.5 Cr. an Gewicht verloren. Hier hatte sich siso ein Doppelsulfuret von Kalium' und Platina KS: + Pt S' gebildet; aber dass dessen Bildung nach derjenigen des "KS' entstanden war. sicht man deutlich daraus, dass in entgegengesetztem Fall die swei überschüssigen Atome in K 56 nieht aus dem Kali hätte Kohlensäure verjagen können, sondern gans ohne alle weitere Einwirkung darauf verblieben waren, gerade so als wenn sich nur KS* gebildet hatte. and theils daraus, dal's ein Drittel von KS' am Ende der Operation noch nicht Zeit gehabt hatte, Plating in seiner Verbindung aufzunehmen, ohne dals dieses das Resultat in Ansehung des Gewichts verifindertes Man sieht hisraus leicht die Schwierigkeit ein, wenigstens auf diesem Wege KS' zu erhalten, weil in gläsernen Gefässen seiner Bildung von der Kieselerde des Glases entgegengearbeitet wird; in metallenen Gefässen aber theilt das Metall den Schwesel mit dem Kalium und bildet ein Doppelsulfuretum.

Aus diesen Versuchen ersieht man auch die Wirkung der Schwefelalkalien auf die Metalle beim Schmelzen, indem nämlich das zugesetzte Metall, wenn die Quantität hinreichend ist, dem Kalium Schwesel entreisst, bis KS2 entsteht, wodurch also doppelte Suk furete gebildet werden, in welchen die Anzahl der Atome des neuentstandenen Schwefelmetalls von der Anzahl der Atome des Schwefels im Schwefelkalium abhängt. Die Erfahrung hat gelehrt, dass mehrere dieser Doppelsulfurete von Wasser zersetzt werden, welches das neugebildete Sulfuret unaufgelöst zurücklaset, z.-B. die von Blei, Silber, Kupfer; oder das Schwefelmetall wird auch in größerer und geringerer Menge in der Flüssigkeit aufgelöst, wie es mit Arsenik, Wolfram, Zink, Gold der Fall ist. Wir werden weiterbin auf diese sehr interessante Verbindungen wieder zurückkommen.

Wir haten nun mehrere Sulfurete des Kaliums kennen gelernt, welche 2; 4; 6; 7; 8; 9 und 10 Atome Schwefel enthalten.

Man erhält a) KS², wenn schweselsaures Kali mit Wasserstoffgas reducirt wird.

- b) KS4, wenn basisches kohlensaures Kali im Rothglühen mit weniger Schwesel, als zu seinem Zerlegen nöthig ist, zusammengeschmolzen wird.
- c) KS4, wenn die vorhergenannte Mischung bis zum Schmelzen gelinde erhitzt wird, bis dass bei angehender Glühung die Masse geschmolzen steht, ohne



Berzelius

34

su kochen oder irgend etwas Gasförmiges zu entwickeln.

- d) KS', wenn schwefelsaures Kali vom Schwefelwasserstoffgas reducirt wird.
- e) KS¹, wenn Hepar im Maximum (KS² + 5KS¹⁰) in Schwefelwasserstoffgas geschmolzen wird, solange sich moch etwas Wasser und Schwefel entwickelt, oder wenn schwefelsaures Kali mit Schwefelkohlenstoff reducirt wird.
- f) KS*, wenn das vorbergebende Gemenge mit mehr Schwefel zusammengeschmolzen wird, dessen Ueberschufs man in gelinder Glübhitze abdestillirt, während man Schwefelwasserstoffgas oder vermuthlich auch jedes andere nicht oxydirende Gas über die geschmolzene Masse leitet,
- g) KS'* erhält man, wenn basisches kohlensaures Kali mit einem Ueberschufs von Schwefel zusammengeschmolzen wird, bis sich keine Kohlensäure
 mehr entwickelt. Hiezu ist bei weitem nicht Glühhitze
 nöthig, das Salz gänzlich zu zersetzen. Man erhält
 KS' + 3 S'*.

Die Verbindungen, worin die Anzahl der Atome des Schwefels mit geraden Zahlen ausgedrückt werden, entsprechen 1, 2, 5, 4 und 5 Atomen Schwefel auf jedes Atom Kalium, wenn man das Kali als aus einem Atom Radical und einem Atom Sauerstoff zusammengesetzt ansieht. Das Daseyn dieser Verbindungen ist also nicht zu läugnen, man mag die Atome auf diese oder jene Art berechnen. Die zu ihrer Darstellung angewandten Prozesse aud auch von solcher Beschaffenheit, dass sie eine Verbindung in bestimmter Proportion liesern müssen,

über die Schwefelalkalien.

Was aber die Verbindungen betrifft, worln ein Atom Kalium mit 7 und mit 9 Atomen Schwefel verbunden ist, so könnten sie Beweise von der Richtigkeit der Absicht seyn, dass das Kali nicht Ein, sondern zwei Atom Sauerstoff enthält, weil sie falls ein Atom Sauerstoff darin enthalten wäre, 31 und 41 Atome Schwesel enthalten würden; wir aber nehmen halbe Atome als eine ungereimte Vorstellung an. Ich bin jedoch weit entfernt, sie als solche Beweise anzuse-, hen, besonders nachdem wir wissen, dass z. B. sowohl künstlich bereitetes als natürliches Schweseleisen, eine Verbindung von zwei Schwefelungsstufen ist, ebenso wie Magneteisenstein zwei Oxydationsstusen des Eisens enthält, und also eine Möglichkeit ist, dass auch jene Verbindungen aus zwei Schwefelungsstufen beständen, die entweder mit dem einfachen KS' und KS' eine gleiche Zusammensetzung hätten, oder sich der Zusammensetzung dieser sehr näherten.

Ich darf jedoch bei dieser Gelegenheit den Umstand nicht vorbeigehen, dass in allen diesen Versuchen, mit wenigen Ausnahmen, die Quantität des Schwefels um etwas weniger höher als die Berechnung ausgefallen ist. Dieses kann wohl davon abhängen, dass das Atom des Schwefels in der That schwerer ist wie es die Berechnung angegeben hat, oder, welches auch glaublich ist, davon, dass die letzte Portion Schwefel nur mit Schwierigkeit ausgetrieben wird.

III. Verbindungen von Schwefelwasserstoff ' mit Kali.

Ich habe schon angeführt, dass wenn basisches kohlensaures Kali mit Schweselwasserstoffgas zerlegt

26 Berzelius

wird, man einen sehr hellgelben Hepar erhält, der während des Abkühlens krystallisirt, und einen krystellinischen, salzurtigen Bruch hat. - 20,87 Grammen basisches kohlensaures Kali wurden bei dunkeles Rothglühhitze einem Strome von Schweselwasserstoffgas ausgesetzt, so lange sich noch etwas Wasser entwickelte. Dieses Wasser wurde nicht von Schwefel begleitet, sondern ass überflüssige Schwefelwasserstoffgas entwich ganz klar und nur mit kohlensaurem Gase vermischt. Die Vollendung des Versuchs erforderte 6 Stunden. Die Masse war nach dem Schmelgen in einem steten Kochen, vermuthlich von eich entwickelnden konlensauren Gas und Wasser. Dieses Kochen hörte günzlich auf, sobald die Entwickelung von Gas und Wasser endigte. Man ließ Schwefelwasserstoffeas fortwährend durch den Apparat streichen, bis dieser abgekühlt war. Die Masse war hell gitronen elb und krystallinisch; sie bildete breite, schillernde Blätter und wog 22.28 Gr. Sie zog sehr schnell aus der Luft Feuchtigkeiten an, und loste sich mit blafsgelber Farbe in Wasser auf,

20,87 Gramm. basisches kohlenseures Kali enthalten 11,816 Gr. Kalium, folglich war auch diese Quantität in den erhaltenen 22,38 Gr. enthalten, worin also 10,464 Gr. Sohweist sich befonden; aber 11,816: 20,464 = 100: 88,55; 4 Atome wären 82,12. Hier ist also der hedeutende Unterschied von 6,45. Da ich Anfangs diese Verbindung als KS ansah, mischte ich einen Theil ihrer Außbaung mit salpetersnurem Kupferoxyd, welches zu meinen großen Erstaunen, während sich Schwefelkupfer niederschlug. Schwefelwatsenden Sich Schwefelkupfer niederschlug. Schwefelwatsenden Metallandämungen. Hier authielt also die Anfangtwen Metallandämungen. Hier authielt also die Anfangtwen Metallandämungen. Hier authielt also die Anfangtwen Metallandämungen.

lösung mehr Schwefelwasserstoff, als diejenige, welche durch die Oxydation von dem darin befindlichen Kalium entstanden war. Es zeigte sich zwar eine Trübung und die Auflösung wurde milchicht, wenn man sie mit einer Säure versetzte; aber es fand sich, nachdem sich der Schwefel abgesetzt hatte, dass dieser nur einige unbedeutende Flocken ausmachte; der übrige Schwefel entwich mit Aufbrausen in Form von Schwefelwasserstoffgas. Es war also einleuchtend, dass diese Verbindung, in trockener Form, aus Schwefelkalium und Schwefelwasserstoff bestand. Wenn wir nun voraussetzen, dass diese Verbindung ein Doppelsulfuret von KS2 + a H2S ist, d. i., dass das Kali und der Wasserstoff gleiche Quantität Schwesel aufnehmen, so müssen sich 100 Thle. Kalium mit 82,12 Thle. Schweiel und 2,6 Thie. Wasserstoff, zusammen 84,72 Thie. Der hierin gefundene Ueberschuss wird wohl ohne Zweisel eine Wirkung der Berührung mit der Luft seyn, wobei sich eine höhere Schwefelungsstuse durch die Oxydation des Wasserstoffs auf Kosten der Lust gebildet hatte und wovon auch der mit Säuren erhaltene Niederschlag entstand.

Es war jetzt von Interesse zu wissen, ob neutrales Hydrothionkali eben so zusammengesetzt ist. Ich
sättigte zu diesem Endzweck eine Portion reines Kali mit Schweselwasserstoffgas und kochte nachber das
Gemenge, während ein Strom von Schweselwasserstoffgas durch das Gesäs geseitet wurde, bis aller
äberschüssige Schweselwasserstoff abgeschieden war.
Ein Theil dieser Austösung wurde mit salzsaurem Kupfroxyd, worin sie tropsenweise eingegessen wurde,
gefüllt. Der Niederschlag auss Filtrum genommen,
wohl gewaschen, getrochnet und in einer Retorte ge-

glühet, bis Schweselkupser im Minimum zurückblieb, wog 1,82 Gr. Die Auslösung mit Schweselwasserstossgas niedergeschlagen und zur Trockne abgedampst gab 1,71 Gr. salzsaures Kali; aber das Vorige enthält a Atome Kupser auf ein Atom Kali im letzteren, solglich ist neutrales Hydrothionalkali so zusammengesetzt, dass es im Schweselwasserstoss doppelt so viel ausnimmt als es nöthig hat, um mit dem in ihrem Kali besindlichen Sauerstoss Wasser zu bilden, und dass es, eben so wie die vorhergehende Verbindung mit KS² + H²S, in trockener Form bezeichnet werden kann.

Wir wissen, dass im Minimum geschweseltes Kalium so zusammengesesetzt ist, dass, wenn es yon Wasser zersetzt wird, ein hydrothionsaures Salz entsteht, worin das Hali mit nur der Hälste von dem im vorhergehenden sich Besindlichen, gesättigt ist. Wir haben also hier die zwei Sättigungsstusen die Gay-Lussac bekannt gemacht hat, ohne jedoch ihre Zusammensetzung anzugeben. Wir werden weiterhin untersuchen, inwiesern sie sind, was sie zu seyn scheinen, nämlich wirkliche bydrothionsaure Salze.

IV. Die Bildung von Hepar auf dem nassen Wege.

Man erhält Hepar auf dem nassen Wege durch zwei Prozesse, entweder durch Kochen von Hydrothionalkali mit Schwesel, oder durch Schmelzen von Kalihydrat mit Schwesel bei gelindem Feuer; wir werden beide Fälle untersuchen.

1. Wenn Schwefelkalium im Minimum in Wasser aufgelöst wird, so stellt diese Auflösung H + 2 H2 S

dar, welches ich basisches Hydrothionalkali nennen will. Wird diese Auflösung in etwas concentrirtem Zustande mit gepulvertem Schwefel digerirt, so wird derselbe aufgelöst und man kann Kalium in allen Stufen mit Schwefol verbunden erhalten, bis die Auflösung auf ein Atom Kali 4 Atome Wasserstoff und 10 Atome Schwefel enthält (K + H^{*} S^{1*}); es ist dieselbe Verbindung die erhalten wird, wenn man im Maximum geschwefeltes Kali in Wasser auflöst.

- 2. Wenn neutrales Hydrothionkali K + 4 H2 S in einer concentrirten Auslösung mit gepulvertem Schwesel gemischt wird; so entsteht, auch bei der gewöhnlichen Temperatur der Lust, ein starkes Ausbrausen; es entwickelt sich Schweselwasserstoffgas, es löst sich Schwesel auf und die Flüssigkeit färbt sich pomeranzenroth. Wird die Einwirkung des Schwesels fortgesetzt, so lange noch eine Gasentwicklung statt findet, so hat man endlich wieder die Verbindung R + H. S. 3 Atome Schwesel verjagen also 2 Atome Schweselwasserstoff oder die Hälste der im Salze enthaltenen Hydrothionsäure.
 - 3. Wenn Kalihydrat mit Schwefel digerirt wird, so wird dieses aufgelöst. Ein Theil davon wird zur niedrigsten Säure des Schwefels, Acide hyposulfureux, verwandelt, und in der Voraussetzung, dass diese Oxydation auf Kosten des Wassers geschieht, bildet sich mit dem Wasserstoff des Wassers Hydrothionsäure, die einen Theil des Kali sättigt, und diese Verbindung löst jetzt, so wie wir es im Vorhergehenden gesehen haben, neue Quantitäten von Schwefel auf, bis dass endlich, wenn sie damit gesättigt ist, H + H S entsteht. Ist die Quantität des Schwefels geringer, so entstehen geringere Schwefelungsstusen.

Bei dieser Gelegenheit konnte man sich die Moglichkeit vorstellen, dass schweselige Saure auch gebildet werden konnte. Ich habe daher versucht, sowohl durch Kochen als durch Zusammenschmelzen von Kaliby Irat mit weit kleineren Portionen Schwesel als das Kalium aufzunehmen fähig war, schwefelige Säure oder Schweselsäure zu erhalten, aber immer ohue Erfolg. Die erhaltene starke alkalische Auflösung wurde mit Kupferoxydulbydrat geschüttelt, bis sie farbenlos war. Sie ward nachher geseihet, mit Salzsäure übersättigt und es wurde immer viel Schwefel niedergeschlagen, während sich sogleich schwefelige Saure entwickelte. Da dieses eintrifft, wie gering auch die aufgelöste Portion Schwesel seyn mag, so hat man keine Ursache zu vermuthen, dass sich bei irgend einer dieser Gelegenheiten schweselige Saure bilden würde.

Um die gegenseitigen Verhältnisse zu bestimmen, in welchen die niedrigste Säure des Schwefels und der Schwetelwasserstoff mit dem Kali in der größten Sättigungsstuse verbunden wird, löste ich Schwesel in einer Lauge von kaustischem Kali in einem damit angefüllten Gefalse auf, welches mit einem Ventil, das dem Dampf freien Ablauf liefs, ohne zu erlauben, dass etwas ins Gefäss hineindringen konnte, versehen war. Nachdem kein Schwesel mehr nach sortgesetztem Kochen aufgelöst wurde, liefs man die Masse erkalten. Bine Portion davon wurde mit Kupferoxydhydrat zerlegt, und die durchgeseihere Flüssigkeit mit Königswasser behandelt, welches in eine Flasche zugegossen wurde, worauf diese mit einem Korkstopsel geschlossen ward. Die Masse trübte sich und wurde milchicht. Nach Verlauf einiger Stunden wurde der Ptropfen aus-

über die Schwefelalkalien.

gezogen und die Masse bis zum Kochen erhitzt. Es blieb dabei eine kleine Portion Schwefel unaufzelöst. Sie wog 0,046 Grammen. Die Flüssigkeit wurde mit salzsaurem Baryt gefällt, und gab 0,95 Gr. schwefelsauren Baryt, oder wenn die erhaltenen 0,045 Schwefel als schwefelsaurer Baryt berechnet werden, 1,292 Gr.

Die geseihete Flüssigkeit wurde mit überschüssig zugesetzter Schweselsäure gefällt, wiederum filtrirt, sur Trockne abgedampft und das Salz mit dem dabei nöthigen Vorsichtsmassregeln geglüht, bis dass nur neutrales schwefelsaures Kali zurückblieb. Es wog 1,287 Gram. Da dieses Verhältniss etwas unerwartet war, wurde der Versuch noch einmal wiederholt und dieses mit gleichem Resultate, indem nämlich die schweselsaure Barycide beinahe i l'rocent mehr wog als das schwefelsaure Kali. Dieses Verhältnis trifft nur mit der Voraussetzung überein, dass der gesättigte Hepar K S + 3 KH S 10 enthält, das ist, dass hier, eben so wie auf dem trocknem Wege, 1 des Kali von Acide, hyposultureux in einer solchen Proportion aufgenommen wird, dass die Säure drei Mal so viel Sauerstoff wie die Base enthält. Man muss dann bei dem analytischen Versuche erhalten: 3 Atome schwefelsauren Baryt auf 4 Atome schwefelsaures Kali, deren Gewicht sich verhält = 874,8:872,8

In diesem Falle kann Acide hyposulfureux in drei Verhältnissen mit Basen verbunden werden. 1. Dasjenige, welches erhalten wird, wenn Zink oder Eisen in schwefeliger Säure aufgelöst wird, wenn die Base und die Säure gleiche Menge Sauerstoff enthalten 2. Dasjenige, welches sich bildet, wenn Schwefel in sehwefeligsauren Balzen aufgelöst wird, oder wenn

32

Rerzelins

eich Hepar an der Luft oxydirt, wenn die Saure smal en viel Sauerstoff wie die Base enthält. Es ist klar, dass, wenn gesättigter Hepar mit kaustischem Kali versetzt wird, ein mit weniger Säure gesättigtes Hyposulst entsteht, während der eigentliche Hepar anveränderlich bleibt, weil das Verhältniss des Wasserstoffe nicht verändert wird.

Hiebei könnte man sich fragen, ob, bei einem kleineren Vorrath von Schwesel sich KS1 + KH. S' oder KS. + KH. S. bilden wurde, was jedoch nicht Statt zu haben scheint, weil die geringete Portion Schwefel das Kali färbt, und diese Verbindungen farbenlos seyn müssen, oder KS* + 2 KH.S., HS. + s KH.S. and so wester mit steigender Anzahl Atome des Schwefels bis 10? der That braucht man nur den vorhererwähnten gesättigten Hepar mit einer Quantität Kali zu versetzen. die dem Gewicht von &R, oder einen belben Atom Kalium entspricht, um das letztgenanute Verhältnife swischen der Quantität Basis, die von der Saure aufgenommen wird, und derjenigen, die der Wasserstoff in seinen verschiedenen Schwefelungsstufen aufnimmt, zu erhalten. Man kann also als susgemacht annehmen, das alle Miese letztere Verbindungen gebildet werden, nachdem die Menge des gegenwärtigen Schwefela verschieden ist.

Aber es stellt sich eine andere Frage auf: Ist 10 At. die höchste Anzald, womit Kalium verbunden werden kann? Wir baben gesehen, daß es auf dem trocknom Wege so ist. Setzt man zu einer Auflösung eines auf dem trocknon Wege gemachten Hepars die kleinsten Tropfen Siere, so trübt er eich, und der

Niederschlag wird nicht mehr aufgelöst. Das Wasser kann also keine höhere Schwefelungsstufe aufgelöst halten. Im Gegentheil, wenn man eine etwas concentrirte, völlig gesättigte Auflösung von Kalihydrat mit Schwefel kocht, so schlägt sich eine gewisse Portion während der Abkühlung nieder; aber die Quantität derselben ist nach der Concentration der Auflösung verschieden. Gielst man die heise Auflösung in ein kaltes Gefäse, so setzt sie zwar durch ihre ganze Masse Schwefel ab, aber dieser Schwefel ist zum Theil vom Einflusse der Luft gefällt, welcher besonders wirksam ist, so lange die Masse ihre Wärme behält. Wenn Schwefel in einer Auflösung von Kalihydrat in Alkohol aufgelöst wird, so löst sich bedeutend mehr Schwesel auf, als wenn man sich des Wassers bedient. Die Auflösung setzt während des Erkaltens viel Schwefel ab, und nachher wird bei der Verdünnung mit Wasser noch mehr Schwesel niedergeschlagen. Das der Hepar gemeiniglich trübe wird, wenn man ihn mit vielem Wasser mischt, rührt übrigens von der Wirkung der im Wasser eingeschlossenen Luft her. Löst man einen auf dem trockenen Wege bereiteten Hepar im Maximum in Alkohol auf und lässt die Auflösung in einem unvollkommen geschlossenen Gefässe stehen, so sieht man nach einigen Stunden farbenlose strahlige Krystalle sich an der Oberfläche bilden, ohne dass sich etwas Schwefel absetzt. Diese Krystalle sind Kalihyposulfit, und der Schwesel, welcher fallen sollte, hält sich im Alkohol aufgelöst, bis dieser gesättigt wird, da denn der Schwefel und der Hyposulfit anfangen, susammen zu krystallisiren, welches so lange fortdauert, bis die Flüssigkeit farbenlos geworden. Es ist jedoch Journ, f. Chem. N. R. 4. Bd. 1. Hist.

34 Berzelius

nicht möglich, aus diesen Versuchen eine sichere Felgerung in Ansehung einer höheren Schweselungsstufe des Kaliums als KS¹⁰ zu ziehen.

Aus älteren Versuchen wiesen wir, dass die Kalkerde auf dem trockenen Wege nur eine geringe Quantität Schwefel aufnehmen kann, Vauquelins Versuch in seiner schon angeführten Abhandlung beweist dieses noch weiter. Ich habe schon vorber gezeigt, dass man, wenn die Kulkerde mit Schweselwasserstoffgas reducirt wird, Ca Salerbalt; aber ich habe diese Kalkleber auf dem trocknen Wege nicht mit mehr Schwefel verbinden können. Wenn man auf dem nassen Wege das Hydrat von Kalkerde mit Schwefel verbindet, so bilden sich, auch wenn dieser therechuseig ist; gemeiniglich wenigetens zwei Verbindungen, von welchen die Eine schwerauslöslich ist, sich theils während des Kochens in Form eines dunkelgelben Pulvere, theile im Abkühlen in dunkelgelben Krystallen absetzt. Dieses Salz wurde zuerst von Buchner beschrieben *). Döbereiner muthmasste die Zusammensetzung und diese wurde endlich von Herachel durch Versuche bestimmt. Er fand, dass es Ca H. S. war. Bernhardi hat die Form dieses Salzes bestimmt. Der in der Auflösung zurückbleibende Theil ist eine höhere Schwefelungsstufe, aber ihre Zusammensetzung ist achwer zu bestimmen, weil das Hyposplfit, welches das Entstehen der krystallisirenden Verhindung bewirkte, auch in der Auflösung zurückbleibt. Um diesem Umatanda auszuweichen, kochte ich ge-

^{*)} Schweigens manes Journal für Chemie und Physik, B. 16.; S. 597, and R. 22. S. 43.

echwefeltes Kalium (Ca S²) mit überschüssigem Schwefel bis zur völligen Sättigung, zerlegte die Auflösung mit Salzsäure, schied den Schwefel ab, wog diesen und verwandelte den salzsauren Kalk in Gyps, welcher ebenfalls gewogen wurde. Ich erhielt 1,682 Gr. Schwefel und 1,815 Gr. Gyps. Dieses macht 8 Atome aus; denn 1 Atom Gyps = 1714,38 verhält sich zu 8 Atomen Schwefel 1601,9, wie 1,815: 1,690. Wenn nun 2 Atome Schwefel, die in Form von Schwefel fortgegangen sind, hinzugefügt werden, so macht dies 10 Atome aus, und Kaliumhepar im Maximum ist ebenfalls C H·S¹°.

Man kann im allgemeinen auf dem nassen Wege nicht mehr als zwei bestimmte Verbindungen bereiten, die mit 10 Atomen Schwefel und die mit 4. Die letztere wird erhalten, wenn man das neutrale Hydrothionsalz so lange in der Lust läset, dass die eine Halste ihree Wasserstoffs zu Wasser oxydirt wird, wobei sich KH'S' bildet. Von Kalkerde und Strontianerde werden diese erhalten, wie es Herschel und Gay-Lussac gezeigt haben, wenn die Erde mit Schwefel gekocht und die Auslösung dem Abkühlen überlassen wird, wobei die Verbindung krystallisirt. Die intermediären Verbindungen können nur durch Mischungen in berechneten und abgewogenen Verhältnissen erhalten werden.

Es giebt zwei Methoden, die Beschaffenheit dieser Auflösungen sich vorzustellen, und es ist nicht möglich mit Sicherheit zu bestimmen, welche von beiden die rechte sey. Entweder a) wird das Wasser vom Schwesel zerlegt, wenn dieses vom Alkali aufgelöst wird, und es wird ebendasselbe vom Radicale des.

Berzelius

36

Alkali zu Wege gebracht, wenn das Schweselmetall mit Wasser behandelt wird; oder auch b) wird das Schweselmetall unveräudert in Wasser susgelöst und der Schweselwasserstoff, welcher von Säuren aus der Auslösung entwickelt wird, bildet sich erst in dem Augenblick, da das Halium durch die Rinwirkung der Säure oxydirt wird.

Rali mit Schweselwasserstoff; aber dieser Schweselwasserstoff kann dann nicht mehr als ein einziger saurer, oder vielmehr elektronegativer Körper betrachtet werden; es muss für den Schweselwasserstoff eben so viele Schweselungsstusen geben wie für Kalium, d. i., wenn wir die ungraden Zahlen 7 und 9 von vorhergebenden Versuchen ausnehmen, so muss es Verbindungen geben von zwei Atomen Wasserstoff mit 1, 2, 3, 4 und 5 Atomen Schwesel, die alle eigene Salze bilden. Es erhellt bieraus, dass die Namen Hydrosulfate und Hypohydrosulfate gar nicht mehr passen. Mehr ausdrückend werden die Benennungen Hydrosulfuretum, Hydrobisulfuretum, Tri-, Quadri- und Persulforetum,

Ich habe mehrere Versuche angestellt, um diese verschiedenen Verbindungen mit Wasserstoff in isolirter Form zu erhalten; aber bisher vergebens. Sie theilen sich immer in Schwefelwasserstoffgas und in die ölfholiche Verbindung. Auch diese kann, ebenso wie das Superoxyd des Wasserstoffs, nicht bestehen, wenn eie nicht von einer Säure umgeben wird, und auch dann dauert sie blos einige wenige Stunden, wenn eie nicht unter einer starken Compression aufbewahrt wird. Bei den Versuchen, die ich augestellt hebe, um diesen Körper niher kennen an lernen, fand

ich, dass man ihn von gesättigtem Hepar (KS10) am besten erhält, wenn dieser in sehr kleinen Portionen in ein lauwarmes Gemenge von Salzsäure mit Wasser gegossen wird. Die Säure darf weder zu sehr verdünnt noch zu sehr concentrirt seyn. Die Wärme, weit entfernt zum Schmelzen beizutragen, macht, dass sich die abgeschiedene Masse in Tropfen erhält; und obgleich sich viel Schweselwasserstoff entwickelt und sich Schwefel in der Auflösung absetzt, so erhält man doch das Meiste in Form dieses Oels, das eine gelbliche Farbe hat, und wenn der Versuch gelingt, beinahe klar ist *). Wird dieses nachher in der Säure erhitzt, so giebt es wohl etwas Schwefelwasserstoffgas ab, aber es wird vor dem Kochen des Wassers, da dieses das Wasserstoffgas allmählig mit eich fortführt, unbedeutend zersetzt. Nimmt man es auf ein Filtrum, so erhält man eine schwerslüssige, ölähnliche Masse, die erst pach mehreren Tagen völlig gesteht, einen eigenen, widerlichen, unangenehmen Geruch, dem des Schwefelwasserstofigases ganz unähnlich, hat, und welche, wenn sie erwärmt wird, zugleich ein stechendes Gefühl in der Nase und in den Augen, ungefähr wie Cyanogène, obgleich in weit geringerem Grade, erregt. Dieselben Wirkungen bringen die Dämpse

Auflösung von Hepar in Alkohol in ein Gemenge von Salssäure mit Alkohol eintröpfelte. Es fand kein Aufbrausen Statt, aber der Niederschlag enthielt keinen Wasserstoff, und die spirituöse Plüssigkeit war eine concentrirte Auflösung von Schwefelwasserstoffges in Alkohol. Be scheint also, dass es die Auflöslichkeit des Schwetel-wasserstoffs ist, die zur Zersetzung beiträgt.

der sauren Flüssigkeit, mit welcher der ölähnliche Körper gekocht wird, hervor; und wenn man ihn auf einen kalten Körper legt, so werden die Tropsen milchicht von Schwesel; diese Wirkungen stellen sich besonders ein, nachdem das sreie Schweselwasserstoffgas aus der Flüssigkeit abgedampst ist.

Die Zusammensetzung dieses Körpers kann mit Die Erscheinun-Sicherheit nicht bestimmt werden. gen seiner Bereitung zeigen, dass er beim Ansange seiner Bildung wenigstens 5 Atome Schwefel auf a Atome Wasserstoff enthält; aber dass er nachher durch Verlust von Schweselwasserstoff in der Zusammensetsung veränderte Verhältnisse erhält. Er gleicht dem Superoxyl des Wasserstoffs darin, dass er sich, in Berührung mit Wasser, allmählig von selbst zu Schwefelwasserstoff und feinem Schwefel auflöst; wird er in der Kälte mit Alkali behandelt, so gesteht er beimahe augenblicklich, während das Alkali Schweselwasserstoff auszieht und Schwesel zurücklässt. Es ist bemerkenswerth, dass die Verbindung von Schwefel mit Wasserstoff, welche im Hepar im Maximum sich befindet oder von ihm gebildet wird, aus 2 H + 5 S besteht und also der Zusammensetzung von Salpetersaure 2 Az + 5 O und vielleicht auch mit Arseniksaure und Phosphorsaure gleich ist. Wenn wir auf der andern Seite annehmen, dass Schweselalkali in Wasser aufgelöst wird, ohne zersetzt zu werden, so giebt es keine solchen Hydrosulfurete: keine Verbindungen von Wasserstoff mit Schwefel in so vielen Verhältnissen sind dann nöthig, sondern wenn eine Säure in Hepar eingegossen wird, so bringt sie auss Schweselkalium dieselbe Wirkung hervor, wie z. B. auf Schweseleisen, und es bildet sich der Schweselwasserstoff erst in diesem Augenblick. Von dieser Art ist auch die Einwirkung der Säure auf trockenen Hepar, und in ihrem Resultat derjenigen, die sich bei dem bereits aufgelösten Hepar zeigt, völlig gleich. Es ist uns nun zu untersuchen übrig, inwieweit eine solche Ansicht wahrscheinlich sey.

Ich habe in einer vorhergehenden Abhandlung *) gezeigt, dass es höchst wahrscheinlich, um nicht zu sagen bewiesen ist, dass die Doppelcyanure von Eisen und Kalium, die Sulfocyanure von Kalium und mehreren, in Wasser aufgelöst werden, ohne dieses zu zersetzen, und sich wieder daraus in Krystallen absetzen, ohne dass das Kali sich oxydirt und ohne dass Gyanogène oder Schwefelcyanogène sich mit Wasserstoff zu Säuren verbunden hätte. Wenn nun dieses mit der Verbindung von Kalium mit Einem brennbaren Körper möglich seyn kann, so ist es auch nicht mit einem anderen unmöglich. Aber Möglichkeit ist noch nicht Wirklichkeit.

Wenn Schwefelcalcium mit kochendem Wasser übergossen wird, so löst sich eine sehr geringe Quantität des Schwefelmetalls in Wasser auf; das Unaufgelöste bleibt unverändert sowohl an Farbe als an Zusammensetzung. Ich habe Schwefelcalcium mehrere Monate in einer gepfropften Flasche aufbewahrt, ohne daß das Schwefelmetall zerlegt worden war. Wenn also dieses Schwefelmetall von Wasser wirklich zerlegt werden sollte, so scheint es, als würde diese Zersetzung Statt finden, auch wenn der davon gebildete Hydrothionkalk in Wasser schwerausselich wäre, zu-

^{*)} Kongl. Wetenskaps Academiens Handlinger 1819; letztere Hälfte, S. 61.

mal da Barium, Calcium, Mangan u. m. a. Wasser zerlegen und den Wasserstoff in Freiheit setzen, obgleich das neugebildete Oxyd nicht darin aufgelöst wird. Die von Schwefelcalcium erhaltene Auflösung ist farbenlos. Ueber Schwefelsäure im luftleeren Ramme abgedampft, schiefst sie an den Seiten des Gefässes in einer weißen blätterigen Krystallbelegung an, welche gelinde erhitzt Wasser abgiebt und wieder Schwefelcalcium wird, ebenso wie ein Salz mit Krystallwasser, oder so wie die Doppelcyanure von Eisen mit Kalium, Baryt oder Kalk. Es ist also ebenso wahrscheinlich, daß das Schwefelcalcium in Wasser unverändert aufgelöst wird und sich mit Krystallwasser verbindet, als daß es vom Wasser zu einem Hydrothionsalze zersetzt werden sollte.

Mit Schweselkalium ist das äussere Verhalten verschieden; diese Verbindung ist deliquescent, man kann also nichts daraus schließen. Um jedoch auch hier dem rechten Verhältnisse näher auf die Spur zu kommen, schmelzte ich Kalihydrat über einer Weingeistlampe in einem kleinen gläsernen Kolben, und setzte Schwefel in kleinen Portionen zu; bei jedem kleinen Stück zugesetzten Schwefels kam die Masse ins Kochen von der durch die Verbindung hervorgebrachten Hitze, es bildeten sich Wasserdampfe, das Salz färbte sich gelblich und eine weiße, käsähnliche Masse wurde abgeschieden und an die Oberstzche geführt, wo sie schwamm, und während dem Kochen schols sie höher an die Seite des Glases hinauf. Der Versuch wurde abgebrochen, während das Kalihydrat noch in großem Ueberschusa gegenwärtig war. Der weise Stoff, welcher sich abgeschieden hatte, wurde leicht und ohne Farbe in Wasser aufgelöst,

Die Auflösung wurde von salzsaurem Baryt gefällt; aber der Niederschlag löste sich in Salzsäure auf und wurde im Augenblick nach der Auflösung milchig von Schwefel, während sich schwefelige Säure entwickelte. Die erkaltete Kalimasse war schwach zinnoberroth und löste sich ohne Farbe in Wasser auf; hier hatte sich also nicht Hydrothionkali gebildet, welches farbenlos ist, sondern Schwefelkalium im Minimum, KS2 welches roth ist und sich mit Kalihydrat zusammenschmelzen lässt, so wie wir vorher gesehen haben, dale man es auch mit schwefelsaurem Kali zusammenschmelzen kann. Aber wenn bei dieser höheren Temperatur und in Gegenwart von Wasser, welches bereit ist in Dampfgestalt zu entweichen, und daher so gut wie im ungebundenen Zustande angesehen werden kann, das Kali und nicht das Wasser zersetzt wird, indem sieh Hyposulfite und Schwefelmetall bilden, warum soll dieses mehr bei einer niedrigeren Temperatur statt finden, wo die Verwandtschaft des noch unzersetzten Wassers zu den aufgelösten Stoffen die größere ist? - Wenn im Gegentheil Schwefelkalium mit anderen oxydirten Körpern gemischt werden und sie auflösen, oder von ihnen aufgelöst werden kann, z. B. mit Kalihydrat, schweselsaurem oder kohlensaurem Kali, wovon wir im Vorhergehenden entscheidende Beispiele gesehen baben, warum also auch nicht die Möglichkeit zugeben, dass es mit Wasser gemischt und davon aufgelöst werden kann? -Aber dieses wieder zugegeben, so wird die Reihe von Verbindungen zwischen Wasserstoff und Schwefel, die wir vorher erwähnt haben, zwar möglich, aber gar keine nothwendige Folge davon, dass Kalium in so vielen Verhältnissen mit Schwesel verbunden wer-

den kann. Auf jeden Fall ist die Bildung des Schwefelwasserstoffe dann eine Folge der Mitwirkung der Sauren, ebenso wie z. B. die schwefelhaltige Blausaure, obgleich sie eine sehr ausgezeichnete und bestimmte Saure ist, im Contact mit Kali augenblicklich zerstört wird und eine Sulfocyanure von Kalium entstehen lässt, aber wiederum gebildet wird, wenn man eine Saure zusetzt. Anderseits haben wir die entsprechenden Verbindungen von Ammoniak mit diesen verschiedenen Proportionen von Schwefel und mit Wasserstoff, worin, wenn das Ammoniak abgezogen wird, die erwähnten Schweselungsstusen des Wasserstoffs zurückbleiben. Aber wenn das Ammoniak nicht ein Oxyd ist, und wenn das Metall, das es auf der negativen Seite der elektrischen Saule dem Quecksilber abgiebt, von Az + 4 H besteht, so sind die Schweselungsstusen des Ammoniaks ebensowohl als Auflösungen eines mit Schwesel verbundenen metallischen aber zusammengesetzten Körpers, als des Kalihepar zu betrachten. Mit wenigen Worten: je mehr man die Betrachtungen über diesen Gegenstand ausdehnt, desto mehr findet man die Schwierigkeit, einer von diesen Erklärungen einen bestimmten Vorzug zu geben, und es dürfte also gegenwärtig das Beste seyn, beide zu studiren und mit der Entscheidung zu warten.

Es ist sehr glaublich, dass die mehrsten Körper in gleich vielen Proportionen verbunden werden können, z. B. dass ein jedes Metall gleich viele Oxyde und gleich viele Sulfurete hat, aber dass wir so wenige kennen, weil wir die Mittel nicht gefunden haben, sie in den Verhältnissen zu verbinden, die entweder durch die Verwandtschaft oder eher durch die

mechanische Construction des zusammengesetzten Atoms am leichtesten zerfallen. Das Studium der Eigenschaften des Hepars bietet eine neue Veranlassung zu dieser Ansicht der. Wir können von vielen Metallen, z. B. yon Blei und Silber, nur ein einziges Sulfaret hervorbringen, mit Hülfe des Hepars aber können wir sie aus den neutralen. Auflösungen dieser Metalle mit eben so vielen Atomen Schwesel, wie das Kali darin enthält, niederschlagen. So z. B. fället sich das Blei mit 10 Atomen Schwefel mit einer schönen blutrothen Farbe, aber die Verbindung dauert nur einige Augenblicke und wird bald in ein Gemenge von gewöhnlichem Sulfuret mit Schwefel verwandelt. Dagegen erhalten sich die Persulfurete anderer Metalle besser. z. B. das vom Kupfer, welches eine leberbraune Farbe hat, die eich weder in der Luft noch während des Waschens mit siedendheissem Wasser verändert. Es wird sehr interessant werden, die auf diese Art hervorgebrachten höheren Schwefelungsstufen bei den mehresten Metallen kennen zu lernen, und den Un. terschied zwischen den verschiedenen Schwefelungsstufen zu erfahren. Ich habe Kupfersalze mit KS4, HS und KS10 niedergeschlagen, aber der Niederschlag ist sich in allen diesen an Farbe völlig gleich gewesen, und er war auch in basischem koklensauren Kali, mit braungelber Farbe, auflöslich.

Aus allen den Versuchen, die ich jetzt angeführt habe, darf man mit Gewissheit schließen, dass sich Schwesel nicht mit einem oxydirten Körper verbinden könne, dass also Schweselalkalien nicht existiren, sondern dass, wenn Schwesel auf dem trockenen Wege von einer Salzbase ausgenommen wird, sich ein Theil davon reducirt und sich ein schweselsaures Salz mit

einem Schweselmetall bildet. Auf dem nassen Wege im Gegentheil geschieht entweder diese Reduction, oder das Wasser wird zersetzt und eine Verbindung von Schwesel mit Wasserstoff verbindet sich wieder mit einem Theile der Base, während sich die niedrigste Säure des Schwesels bildet und mit einem andern Theile der Base verbindet.

V. Von den Verbindungen der Schwefelmetalle mit Alkalien.

Die hieroben von mir angeführten Resultate verbreiten ein neues Interesse über Auflösungen von Schweselmetallen in Alkali auf dem nassen Wege; dean wenn der Schwesel für sich allein nicht mit einer Salzbase verbunden werden kann, so solgt ebenfalls, dass dasselbe nicht mit einem Sulfuretum geschehen könne. Ich habe daher die innere Beschaffenheit dieser Auflösungen auszumitteln gesucht.

Nicht alle Schwefelmetalle sind in Alkahol auflöslich; es war also die erste Aufgabe, auszuforschen, welche von ihnen aufgelöst werden und wodurch ihre Auflöslichkeit bestimmt wird. Es ist bekannt, daß Sulfurete von Blei, Silber, Kupfer, Eisen, Mangan u. s. w. in Alkali unauflöslich sind. Dagegen werden Sulfurete von Arsenik, Zinn, Gold aufgelöst. Die Oxyde der ersteren Metalle sind in kaustischem Hali unauflöslich, diejenigen der letzteren im Gegentheile sind auflöslich; aber wenn es nur von der Auflöslichkeit des Oxyde eines Metalls in Alkali abhinge, so müßte auch Schwefelzink in kaustischem Kali und Schwefelkupfer in kaustischem Ammoniak auflöslich seyn, welches jedoch keinesweges eintrifft. Es muß also zwischen den auf löslichen und den unauflöslichen Sulfureten noch ein

Bigenschaft des Metalloxyds als elektronegativen Körpers oder als mehr oder weniger starker Säure. Ich versuchte deswegen die Sulfurete von der elektronegativen Klasse unter der Metallen, und fand, dass die von Selenium, Arsenik, Wolfram, Molybdän, Antimon, Zinn sämmtlich in kaustischem Alkali auflöslich sind, und dass mit Ausnahme von Schwefelantimon und Titan alle diese ohne Entwickelung von Schwefelwasserstoffgas von Säuren niedergeschlagen werden, gerade so als wenn sie ohne alle Veränderung aufgelöst gewesen wären.

Wenn der Hepar auf dem nassen Wege bereitet, mit Entwickelung von Schweselwasserstoffgas zersetzt wird, so ist es einleuchtend, dass Acide hyposulsureux und Schwefelwasserstoffgas sich einander, nicht zersetzen, oder wenigstens nicht vollständig. Es folgt daraus, dass wenn bei der Auslösung der eben genannten Schweselmetalle in Alkali, ein Oxyd oder eine Saure und Schwefelwasserstoff gebildet wird, diese . Saure oder dieses Oxyd von einer solchen Natur ist, dals entweder die eine oder das andere vom Schwesels wasserstoff wieder völlig zersetzt, und dass also Acide hyposulfureux nicht gebildet wird. Aber wenn es das Metall und nicht der Schwesel ist, welcher oxydirt wird, so entsteht wieder die Frage: ob die Auflösung ein Gemenge eines Metallsalzes mit einem Hydrosulfuret sey, oder ob sie auch eine Portion des nicht oxydirten Schweselmetalls aufgelöst enthält, sowie man es aus der bisweilen sehr dunkelen Farbe dieser Auflösungen zu schließen die Veranlassung hat.

Wir haben nicht weniger als vier verschiedene Methoden für die Bereitung dieser Auflösungen, a) Auf-

lösung in kaustischem Alkali, b) Auslösung eines Schweselmetalls in Hydrothionalkali und in Schweselalkali, c) Auslösung des Metalloxyds in Hydrothionalkali und d) Schmelzung des Schweselmetalls mit basischem kohlensauren Kali und Auslösung der geschmolzenen Masse in Wasser.

Jun diese Brecheinungen zu studiren, habe ich hanptsächlich Schweselarsenik As S' gewählt, weil die Leichtigkeit, womit er sich auslöst, ihn hiezu so passend macht.

1. Schwefelarsenik *). Wenn man zu einer Auflösung von Hydrothionkali, die so concentrirt ist, dass sie zu krystallisiren anfangen kann, pulverisirten Schweselarsenik setzt, so wird dieser sogleich mit Aufbrausen und Entwickelung. von Schwefelwasserstoffgas, beinahe mit gleicher Hestigkeit, als wenn eine slüssige Saure darin eingegossen würde, aufgelöst. Ich setzte Schwefelarsenik, so lange noch ein Aufbrausen entstand, hinzu, und als dieses ganzlich ausgehört hatte, wurde die Flüssigkeit eine Weile mit ein wenig überschässigem Schweselarsenik in Berührung gelassen, doch ohne erwärmt zu werden, und man seihete sie nachher ab. Die klare Flüssigkeit, mit Salzsäure übersättigt, welche unter Entwickelung von Schweselwasserstoffgas eine große Menge Schweselarseniks niederschlug, wurde zum Verjagen des Schwefelwasserstoffs gekocht, nachher filtrirt, und der Niederschlag auf einem gewogenen Filtrum gewaschen. Es wog nach dem Trocknen 3,965 Gr. und liese sich ohne Räckstand in kaustischem Ammoniak auflösen. Die

^{*)} Hiemit wird überall As S' gempint,

Finesigkeit und deren Waschwasser bis zur Trockne abgedampst, gab 1,795 Gr. im Glühen getrocknetes salzsaures Hali. Es sind 179,5: 296,5 = 186,5 (das Gewicht von HM²): 308,06; aber 2 Atome As S³ wiegen 308,85.

Schon dieser einzige Versuch löst das Hauptsächlichste des Problems auf. Ein Atom heutrales Hydrothionkali nimmt, während dass die Hälfte der Hydrothionsäure ausgejagt wird, 2 Atome As S', d. i. 6 Atome Schwesel und 2 Atome Arsenik aus. Die Verbindung ist dann, wenn man sie ansieht, als enthielte sie das Radical in oxydirtem Zustande, K + 2 H² + As S', oder wenn das Radical als mit Schwesel verbunden angesehen wird, K S² + 2 As S'. Im ersten Fall setzt sie die Existenz einer eigenen Säure voraus, die aus einem Atom Arsenik, 4 Atomen Schwesel und 2 Atomen Wasserstoff besteht, oder die ihrerseits ein Doppelsulfaret von Wasserstoff und Arsenik ist, aus H² S + As S' zusammengesetzt.

Es ist glaublich, dass solche Säuren oder vielmehr solche Doppelsulfurete mit Wasserstoff existiren, weil eine jede metallisch-hepatische Auflösung einen eigenen bestimmten Geruch hat, welcher dieser Verbindung zugeschrieben werden dürste. Man sindet auf jedem Fall, wie auch die Sache betrachtet werden mag, dass in dieser Verbindung von Schweselarsenik mit Kali, 2 Atome Arsenik die 2 Atome Schwesel ersetzen, welche nöthig wären, um KS¹⁰ zu bilden.

Wenn Schweselkalium, oder basisches Hydrothionkali (H H S²) mit Schweselarsenik digerirt wird, so erhält man dieselbe Auslösung, aber ohne alle Gasentwickelung. Wenn Schweselkalium auf irgend einer Schweselungsstuse zwischen 2 und 10 Atomen, mit Schweselarsenik digerirt wird, so löst dieser sich aus, bis die Auslösung ein Gemenge von KS¹⁰ und KAs² S² enthält. Wird dagegen Schweselarsenik mit KS¹⁰ digerirt, so geschieht keine Auslösung.

Es ist also hieraus klar, dass Schweselarsenik aus eine solche Art von kaustischem Kali ausgelöst wird, dass sich arsenigsaures Kali und basisches Hydrothion-kali bilden, welches letztere noch 2 Atome Schweselarsenik ausnimmt. Obgleich kein Zweisel entstehen konnte, dass bei dieser Gelegenbeit nur der Arsenik und nicht der Schwesel oxydirt wurde, so wollte ich es doch aus dem Wege der Ersahrung näher prüsen. Ich schlug deswegen eine gesättigte Auslösung von As S³ in Kalihydrat mit salzsaurem Zinkoxyd (welches mit Acide hyposulfureux ein auslösliches Salz gieht) nieder, siltrirte und versetzte die Auslösung mit Salzsäure, welche weder kalt, noch im Kochen die Auslösung trübte oder schweselige Säure entwickelte.

Um näher auszumitteln, was sich ereignet, wenn ein elektronegatives Metalloxyd *) in Hydrothionkali aufgelöst wird, welches bei Mineralanalysen eine vortreffliche Methode ist, um Zinn, Molybdän und Wolfram von den Basen, mit welchen ihre Oxyde verbunden werden können, zu trennen, löste ich arsenichte Säure in neutralem Hydrothionammoniak auf. Die etwas gelhäche Flüssigkeit wurde in einigen Augenblicken wasserklar **) und wenn sie noch weiter geschät-

^{*)} Von den elektronegativen Oxyden sind Chrom, Titan und Tantaloxyd in Hydrothionalkali unauflöslich.

^{**)} Diese Veränderung scheint devon hernurähren, dass eine

telt wurde, endlich hell strohgelb, wonach sie sich nicht mehr veränderte. Der hepatische Geruch hatte sich nun sehr bedeutend vermindert, aber statt dessen gab die Flüssigkeit einen starken Geruch von freiem Ammoniak. Als eine verdünnte Säure zugesetzt wurde, entstand ein Niederschlag, welcher sich sogleich wieder auflöste, und auf diese Weise kounte Säure recht lange zugesetzt werden, ohne dass ein Niederschlag blieb; als sich der Niederschlag nicht mehr auflöste, entwickelte sich Schweselwasserstofigas während des Niederschlagens.

Die Erklärung dieses Versuchs ist einfach: die Zusammensetzung des neutralen Hydrothionalkali lässt sich, wenn R das Radical des Alkali bedeutet, mit R H. S. ausdrücken. Ein Atom arsenige Säure As nimmt 6 Atome Wasserstoss auf, um zu Arsenik reducirt zu werden, es bleibt dann R H. A S. übrig; aber um das Alkali vollkommen zu sättigen, wird nach dem, was wir aus vorhergehenden Versuchen gesehen haben, 2 H. As S. erfordert, solglich wird entweder die halbe Base frei, oder es entsteht ein basisches Salz, welches erlaubt, das Säure solange zugesetzt wird, bis die halbe Base gesättigt ist, ehe sich etwas abscheidet; aber sobald die Säure auch die andere Hälste zu sättigen anstagt, wird der Schwesel-

kleine Portion arsenige Säure auf Kosten des Wassers durch die Neigung des freien Schwefels sich mit dem Wasserstoff au verbinden, zu vollkommener Arseniksäure oxydirt wird.

Berzelius

wasserstoff gissormig und der Schweselarsenik in sester Form abgeschieden.

Versucht man hingegen den Verlauf hieven an einer Auslösung von arseniger Säure in Hydrothionkali zu studiren, so treffen andere Verhaltnisse ein, welche den wirklichen Verlauf verbergen. Wenn die Masse im ersten Augenblick gemischt wird, erhält die Flüssigkeit einen Geruch von Lauge, aber dieser verschwindet sogleich, man bemerkt keine freie Base, and wenn eine Szure zugesetzt wird, schlägt sich A . S' ohne alle Gasentwicklung nieder. Die Ursache hievon ist, dass das freigewordene Kali sich mit arseniger Säure sättigt, welches dagegen mit dem Ammoniak nicht der Fall ist, denn dieses hat so wenig Vorwandtschaft zu arseniger Säure, dass die letztere aus einer siedheilsen Auflösung in kaustischem Ammoniak großentheils wieder anschiesst, ohne dass die Krystalle etwas von der Base enthalten.

Die vierte Methode, diese Verbindungen zu erhalten, ist im Schwefelmetall mit basischem kohlensanren Kali zu schmelzen.

Wenn man Schweselarsenik mit überschüssigem basischen kohlensauren Kali schmelzt, so wird eine Portion Arsenik in metallischer Form sublimirt, und man erhält eine grane geschmolzene Masse, welche mit Rückstand von Arsenik, in Wasser aufgelöst wird. Die Auslösung ist matt, hellgelb von Farbe und enthält, mit ein wenig schweselsaurem, meistene arseniksaures Kali. Säuren schlagen einen mattgelben Schweselarsenik nieder, indem sie dahei Schweselwasserstofigas entbinden. Be entstehen bei dieser Gelegenheit zusammengesetzte Verhültnisse. Das Hamptverhältnile scheint jedoch zu seyn, dass der Ar-

senik auf Kosten des Hali zu Arseniksäure verwandelt wird, wobei er zwei Atome Säure mehr aufnimmt, als er Schwefel abzugeben hat; aber wobei das auf solche Art gebildete Halium den fehlenden Schwefel von einer anderen Portion Schwefelarsenik aufnimmt, dessen Arsenik untbunden wird. Es scheint, als könnte sich nur ein Atom Schwefelarsenik mit einem Atom Schwefelkalium (HS²) verbinden, wend das basische kohlensaure Hali in Ueberschufs anwesend ist. Da die Arseniksäure von Schwefelwasserstofigas nicht reducirt wird, so muß dieses beim Niederschlagen mit einer Säure entwickelt werden.

Wenn eine concentrirte Auslösung von Schwefelarsenik in Alkali mit überschüssig zugesetztem Schwefelarsenik digerirt wird, so verändert sich seine gelbe Farbe in eine rothe, und es bildet sich Realgar, d. i. As S2. Dieses ereignet sich ebenfalls, wenn die Auflösung in Hydrothionalkali geschehen ist; die Veränderung hängt also davon ab, dass HAs2 Se allmählig Arsenik absetzt und Schwesel ausnimmt, um KS10 zu bilden; und sie entsteht gar nicht von der Verwandlung des arsenigsauren Kali in Hyposulfit. Man kann auch nach dem Niederschlagen mit salzsaurem Zinkoxyd nicht die geringste Spur von Acide hyposulfureux entdecken; dagegen wird der Niederschlag, den man mit Säuren aus der Auflösung erhält, zonehmend, blasser, zum Beweis, dass er mehr und mehr reich an Schwesel wird.

Wird Realgar oder As S² mit kaustischem Kali, behandelt, so nimmt es eine schwarze Farbe an, und ein großer Theil davon wird mit Rückstand eines braunen Stoffes aufgelöst, welcher für sich aufgesammelt und in dem Ende einer Barometerröhre erhitzt,

speret Schwefelereenik und dann metallischen Arsenik giebt. Realgar wird also in As S' und in eine nie-drige Schwefelungsstufe, die hisher unbekanzt gewesen, zerlegt. Wenn die alkalische Auflösung, womit Realgar digerirt wird, sehr concentrirt ist, so wird auch die dankele Verbindung aufgelöst und dann wird ein trübe von Wesser, wenn das Alkali nicht vorwaltet. Der Niederschlag hat eine schmatzig gelbbraune Parbe.

Die rückständige Außbaung giebt mit Säuren eimen Niederschieg, der mehr roth von Farbe ist als
As Si, aber doch nicht so roth wie Realgar; es scheint
also wirklich eine Verbindung de zu seyn, die mit
RH. As S. oder KS. + As S. ausgedrückt werden
kann, obgleich die Verwandtschaften, wovon sig abhangt, so schwach eine, dass As S. nicht in einer Auflösung von neutralem Hydrothionkali aufgelöst werden
kann, und das Realgar also, wenigstens auf dem nassen Wege, den Schwefelwasserstoff nicht auszujugen
yermag.

Die Verbindung von Kalium mit Arsenik und Schwefel ist in Alkehol schwerzuslöslich. Bereitet man zie mit einer Auslösung von Kalihydrat in Alkohol, so bildet die neue Verbindung eine dicke Flüssigkeit, die sich unter den Alkohol legt, welcher sehr wenig deron enthält.

Die alkalischen Erdarten verbinden sich auch mit Arsenik und Schwefel in denselben Verhältnissen als des Kali; aber diese Verbindungen sind schwerzuslöslich und setzen sich daher ab, wenn concentrirte Auflörangen gemischt, aber nicht wenn diese verher verähnet werden.

Woon eine geelitigte Auflerung von Seltwefelnten-

mik is kaustischem Kali mit Kupferoxydhydrat gemischt wird, so nimmt dieses eine rothbraune Farbe an, derjenigen des Cn 8¹⁰ nicht unähnlich, und wenn man Kupferoxydhydrat susetzt, bis ihre Farbe nicht mehr von der Flüssigkeit verändert wird, so erhält man eine dunkel orangenrothe Auflösung, die mit einigen Tropfen Salzsäure behandelt, einen hellbraunen Niederschlag giebt. Die filtrirte Flüssigkeit ist farfarbenlos und enthält in Salzsäure aufgelöste arsenige Säure und salzsaures Kali. Wird die arsenikhaltige Flüssigkeit mit überschüssigem Kupferoxyd gekocht, es sey Hydrat oder geglühetes Oxyd, so bleibt sie auch farbenlos, aber sie enthält nachber Arseniksäure und nicht arsenige Säure. Die Säure hat sich dann auf Kosten des Kupferoxyds gebildet.

Die Niederschläge, welche neutrale Erd- und Metallsalze mit der gesättigten alkalischen Auflösung bilden, sind natürlicher Weise Verbindungen des Metalls mit Schwefel und Arsenik in demselben Verhältniss zum Sauerstoffgehalt der Base, als die, worin sie von Kalium aufgenommen werden, d. i. wenn R Radical bedeutet und wenn das Oxyd 2 Atome Sauerstoff enthält, RS' + 3 AsS'. Diese ganze noch nicht untersuchte Reihe von Verbindungen würde Arseniksulfurete genannt werden können, wenn dieser Name nicht zu allgemein wäre, weil die Radicale in noch mehreren anderen Verhältnissen mit Arsenik und Schwefel verbunden werden, wovon wir im Misspickel, Glanzkobalt und Nickelglanz Beispiele haben, wo ein Atom Radical mit einem Atom Arsenik und zwei Atomen Schwefel verbunden ist = R As S*, oder welches dasselbe ist RAs* + RS* oder RS + AsS. Aber auch wenn freie Metalloxyde diese Auflösungen lösung von Musivgold in Kali kann mit Kön + 2 K Sa 5° repräsentirt werden.

Wird eine gesättigte Auslösung von Musivgold mit Schweselsinn im Maximum, auf dem nassen Wege bereitet, digerirt, so wird dieses zur intermediäten Schweselungsstuse reducirt, und erhält eine leberbraune t's be. Gieset man die Flüssigkeit ab und setzt kaustisches Kali zum leberbraunen Schweselzinn, so nimmt es augenblicklich eine schwarze Farbe an und wird zu Schweselzinn im Minimum reducirt.

Die Verbindung von Hydrothionalkali mit Schwefelzinn ist in Alkohol unauflöslich, woraus sie in Form einer hellgelben, dicklichen Flüssigkeit gefällt wird. Die alkalischen Erden werder davon niedergeschlagen, und geben schwerauflösliche, hellgelbe Verbindungen, deren Zusammensetzung mit RS² + SnS⁶ repräsentirt werden kann. Es ist einleuchtend, dass mit neutralen Metallsalzen auch proportional zusammengesetzte Verbindungen gebildet werden. Sie haben im ersten Augenblick das Niederschlagens eine große Aehnlichkeit mit denen, die von Schwefelkali im Maximum erhalten werden, Ich habe keine von ihnen insbesondere untersucht.

5. Schweselmolybdän und Schweselwolfram werden beide mit Leichtigkeit in Hydrothionkali ausgelöst. Die Mulybdänauslösung ist dunkelroth und die des Wolfram dunkelgelb. Ihre Säuren werden mit gleicher Erscheinung von Hydrothionkali und die Schweselmetalle von kaustischem Kali ausgelöst. Nativer Schweselmulybdän wird jedoch nur ganz langsam in kaustischem Kali ausgenommen.

4. Schweselchromium wird weder von Hydrothionkali noch von kaustischem Kali in keiner Stufe der Concentration aufgelöst, und Hydrothienkali löst das Chromoxydul auch nicht auf. Diese Abweichungen scheinen von der basischen Eigenschaft des Chromoxyduls abzuhängen, denn es ist für sich in kaustischem Kali sehr auflöslich, obgleich es im Kochen daraus niedergeschlagen wird.

Das Schweselchromium, dessen ich mich zu diesen Versuchen bediente, war aus Chromoxyd erhalten, welchea in einer glühenden Porzellanröhre mit Dämpsen von Schweselkohlenstoff reducirt worden, und es sand sich bei der Analyse, dass es dem Oxyde an Zusammensetzung proportional war, d. h. dass es 3 Atome Schwesel enthielt.

5. Schweselitan, auf dieselbe Art wie das vorhergehende erhalten, wird von kaustischem Kali angegriffen; es bildet sich titansaures Kali und setzt sich in Form eines weißen Pulvers ab, während die Auflösung basisches Hydrothionkali enthält. Wird eine Säure zugesetzt, so eutwickelt eich Schweselwasserstoff ohne irgend ein Zeichen wiederhergestellten Schweseltitans und ohne Niederschlag von Schwesel oder Titanoxyd.

Man hat lange geglaubt, dass Schweseltitan erhalten werden könnte, wenn Titanoxyd mit Schweselkali geschmolzen wird, weil die dabei erhaltene Auflösung in Wasser grün ist, aber sie enthält keinen Schweseltitan. Die Farbe rührt nur von Eisen her.

6. Schwefelgold, Schwefelplatina und Schwefelrhodium, auf dem naßen Wege durch Niederschlagen
mit Schwefelwasserstoff erhalten, werden ebenfalls voh
Hydrothionkali mit gleichen Erscheinungen wie die
vorhergebenden aufgelöst. Im Gegentheil wenn sie
mit kaustischem Kali behandelt werden, so stellt sich

der Unterschied dar, dass eine Portion des Schwesels sich zur Acide hyposulsureux oxydirt und dadurch Schweselkalium hervorbringt. Ein Theil des Schweselmetalls wird dabei zerlegt und das Metall hergestellt.

7. Schwefelantimon. Die von diesem Metall hervorgebrachten Verbindungen mit den Alkalien und dem Schwefel sind weit interessanter als alle vorhergehenden durch die Anwendung, welche sie besonders in der Arzeneiwissenschaft erhalten haben, und dadurch, dass sie so lange bekannt gewesen, ohne dass man jedoch ihre wahre Zusammensetzung erforscht hat. Dergleichen sind Hepar, Crocus und Sulphur auratum Antimonii, Kermes mineralis u. m. a.

Alle vorbergebenden in Alkalien auflöslichen Schwefelmetalle werden von Säuren unverändert niedergeschlagen, d. i. es bildet sich ein im Alkali auflosliches Oxyd, welches, wenn man eine Säure zusetzt, vom Wasserstoff oder vom Kalium wiederhergestellt wird, und das Metall verbindet sich wieder mit Schwesel in demselben Verhältniss wie vorher, ohne dass weder auf der einen noch auf der anderen Seite irgend ein Ueberschuss entsteht, gerade so, als wenn eine Auflösung ohne alle Zerlegung vorhergegangen ware. Schwefelantimon verhält sich im Gegentheil auf eine ganz andere Weise. Das Alkali löst es nicht völlig auf, sondern lässt einen veränderten Stoff unaufgelöst, welcher erst nach langem Kochen von einer verdündten Kaliauslösung aufgenommen werden kann. Die gekochte Auflösung schlägt erst während der Abkühlung den braunen Stoff, welcher dea Namen Kermes mineralis erhalten bat, nieder; Szuren fällen nachber eine neue Portion desselben Stoffes, und wenn man dem Niederschlage mit

Aufmerksamkeit folgt, so findet man, dass beim Zusatz einer Säure sich erst eine hellere Substanz niederschlägt, die nach dem Umrühren dunkelbraun wird. Wenn man, nachdem diese gesällete Substanz keine Veränderung mehr zu erleiden scheint, die Flüssigkeit filtrirt und wieder niederschlägt, so erhält man einen sehr schönen, hellrothen Niederschlag, und es entwickelt sich Schweselwasserstoffgas.

Schon diese erste Darstellung der Erscheinungen zeigt, dass sie sehr complicirt seyn müssen, denn woher kommen aus einem mit dem Oxyd proportionalen
Schwefelantimon nicht weniger als zwei Schwefelungsstufen in der Flüssigkeit und noch dazu mit Ueberschuss von Schwefelwasserstoff, welches kein Antimonoxyd zu reduciren findet, zumal da die mit Säure gefällte Flüssigkeit keine Spur von Antimon enthält?

Es treten hiebei folgende Fragen zur Beantwortung ein:

1. Welches ist der oxydirte Körper, der durch das Zersetzen des Wassers oder des Kali gebildet wird, wenn man Schwefelantimon in kaustischem Kali auflöst? — 2. Was ist der Körper, der vom Alkali unaufgelöst zurückgelassen wird? — 3. Welche sind die zwei verschiedenen Niederschläge, die von Säuren aus dieser Auflösung abgeschieden werden?

Wenn sich Schwefelantimon mit Schwefelarsenik analog verhielte, so würde sich Antimonoxyd bilden, d. i. die Oxydationstufe, welche mit dem Sulfuret proportional is: ; aber ist dieses Oxyd in kaustischem Kali auflöslich? Um dieses auszumitteln, schlug ich salzsauren Antimon mit Wasser nieder und setzte kaustisches Hali in Ueberschuss hinzu. Das Alkali schien ansangs keine Wirkung aufs Oxyd auszuüben, aber

nach einigen wenigen Augenblicken fiel sein erstes Volumen zusammen und bildete ein nicht mehr weifses, sondern grauliches Krystallmehl. Die Flüssigkeit enthielt bei der Prüfung eine Portion des Oxyds aufgelöst und es fand sich nach dem Waschen mit Wasser und dem Analysiren, das das krystallinische Pulver eine Verbindung von Kali mit Antimonoxyd war. Sogar Ammoniak zeigte gleiches Verhalten zum Oxyd. Es ist also klar, dass wenn sich Antimonoxyd bei der Auflösung von Schwefelantimon in Kali bildet, sich ein Theil davon in unaufgelöster Form absetzen muß, während ein anderer Theil in der Flüssigkeit aufgelost wird, und daher muss bei dem Niederschlagen mit einer Saure eine gasformige Entwickelung des Schweselwasserstoffs, welches dem unaufgelösten Theil des Antimonoxyds entspricht, Statt finden.

Eine Auflösung von Schweselantimon in kaustischem Kali wurde mit salpetersaurem Kupseroxyd gemischt, welches vorher mit Ammoniak übersättigt war, bis dass kein Niederschlag mehr entstand. Die Flüssigkeit wurde siltrirt und mit Salzsäure versetzt, welche darin einen weisen Niederschlag hervorbrachte, ohne den geringsten Geruch von schweseliger Säure zu entwickeln. Es sand sich, nachdem dieser Niederschlag wohl gewaschen und vor dem Löthrohr geprüst worden, dass er aus antimoniger Säure bestand; er ließ sich nicht schmelzen, war nicht slüchtig und gab mit Soda reducirte Kugeln von Antimon. Dieser Niederschlag war jedoch nicht von beträchtlicher Quantität.

Um näher zu bestimmen, ob eine solche Verbindung von Antimonoxyd mit Kali unaufgelöst zuräck-

über die Schwefelalkalien.

bleibt, wenn Schwefelantimon mit Kali behandeltwird, wurden folgende Versuche angestellt:

100 Thle künstlich bereiteter und völlig reines Schweselantimon wurden mit Wasser angeseuchtet und ein Stück kaustisches Kali darauf gelegt; es entstand nach einigen Augenblicken eine heftige Einwirkung zwischen dem Kali und dem Pulver, die Masse erhitzte sich und sie nahm endlich eine schöne, zitronengelbe Farbe an. Sie wurde jetzt mit Wasser verdünnt, die klare Flüssigkeit abgegossen und die gelbe Substanz noch einmal mit Kali behandelt, wodurch es sich nicht veränderte. Die Auslösung war blassgelb. Das gelbe Pulver wurde aufs Filtrum genommen, wohl gewaschen und getrocknet. Es machte 49 Thle vom Gewicht des angewandten Antimons aus. Es war ein helles, hochgelbes, feines Pulver, welches gar nicht in harten Klumpen zusammengebacken war, ganz .eo wie bei der Verbindung von Antimonoxyd mit Kali. Es wurde mit Salzsäure übergossen, die mit so viel Wasser verdünnt war, dass sie Schwefelantimon nicht zerlegen konzte, wedurch sich weder seine Farbe moch sein Ansehen veränderte, aber es wurde an Volumen vermindert. Das Gemenge wurde geseihet und das Unaufgelöste mit verdünnter Salzsaure gewaschen. Die durchgegangene Auflösung, welche nicht den ge. ringsten Geruch von Schwefelwasserstoffgas hatte, wurde in großer Menge von Wasser gefällt und nachber mit kohlensaurem Ammoniak neutralisirt, welches 1812 Thle Antimonoxyd abschied. Die Flüssigkeit wurde zur Trockne abgedampst, wobei noch ein Theil Antimonoxyd abgeschieden ward. Das Ganze des Antimonoxyde machte also 19,2. Thle aus. Es wurden 6,85 salzenres: Hali aus der Flüssigkeit erhalten.

Hier hatte sich also die erwähnte Verbindung von Antimonoxyd mit Kali gebildet, obgleich das Ganze des Oxyds hiebei wahrscheinlich nicht mit dem Kali war verbunden gewesen, welches wir sogleich sehen werden.

Die zurückgebliebene, von der Salzsäure nicht anfgelöste Masse wog 24 Thle. Die Hälfte davon warde in Salzsäure aufgelöst; sie gab keinen Rückstand und das dabei entwickelte Gas ward von kaustischem Kali gänzlich absorbirt; es enthielt also keine niedrigere Schwefelungsstufe des Antimons, wie ich es anfongs vern athet hatte. Die andere wurde mit Hydrothionammoniak übergossen, welches in einigen Augenblicken ihre gelbe Farbe in eine rothbraune veranderte; und ohne dass sich dabei etwas Schweselwasserstofigas entwickelte, wurde eine Portion Antimon von der Flüssigkeit aufgenommen. Dieser Umstand zeigt, dass der gelbe Körper noch Antimonoxyd enthielt, welches von der Säure war ausgezogen worden and von Hydrethionkali zersetzt und aufgelöst wurde. Be war also der Crocus Antimonii der ältern Chemiker auf dem nassom Wege bereitet, aber er hatte wahrscheinlich von der Rinwirkung der Saure eine Portion des ansangs darin enthaltenen Oxyde verloren, weil der mit Sturen digerirte Crocus im Glüben dunkler und schwerstüssiger wird, da er im Gegentheil, vor dem Behandels mit Saure, leicht zu einem klaren, durchsichtigen, gelblichen Glase schmiltzt.

Um dieses zu controlliren, nahm ich auf dem nassen Wege bereiteten Schweselantimon von dunkelbrauner Farbe und übergose ihn mit salzenurem Antimon, welcher vorher mit schwacher Salzenure verdannt war; es wurde nicht sichtber daven verändert, aber als ich so viel Wasser zusetzte, dass die Masse sich zu trüben anfing, wurde sie nach einigen Minuten gelb, und größers Klumpen davon zeigten sich durch ihre ganze Masse mit einer gelben Farbe durchzogen. Mit Säure koante ich nachher die dunkelbraune Farbe nicht zurückbringen, aber wohl mit Hydrothienkali. Man erhält auch dann dieselbe zitronengelbe Verbindung von Schwefelantimon mit Antimonoxyd, wenn man Schwefelantimon mit schwacher Salzsäure digerirt, bis es eine Portion Schwefelwasserstoffgas abgegeben hat, und dann die Flüssigkeit in Wasser gießt.

Um die Beschaffenheit der zwei ungleichen Niederechläge auszumitteln; die von Säuren in einer Auflösung von Schwefelantimon in kaustischem Hali erzeugt worden, von welchen Niederschlägen der erste und bedeutendete eine dunkelbraune Farbe hat und der letztere, welcher nur in unbedeutender Menge erhalten werden kann, roth oder seuerroth ist, löste ich Portionen von jedem in Salzsänre auf. Der erste löste sich ohne Rückstand mit Entwickelung von Schwefelwasserstoffgas, welches von kaustischem Kali völlig aufgenommen wurde, auf. Es trifft bei dieser Auflösung bisweilen ein, dass die Masse schwarze Farbe und metallisches Ansehen bekommt; dieses ist besonders der Fall, wenn die Säure anfängt gesättigt zu werden und das Gemenge gekocht wird. Es ist dieses nichts anders, als ein von der Hitze verursachtes Zusammenechrumpfen, welches auf gleiche Art eintritt, wenn z. B. Selenium in Form eines rothen oder dunkelbraunen Pulvers in Wasser bis zum Kochen erhitzt wird, wobei es sich zusammenzieht und eine schwarzgraus Farbe erhält. Der Rackstand des geschwärzten Schwefelantimons wird aufs Neue aufgelöst, wenn mehr Säure hinzukommt. Der rothe oder der letztere Niederschlag wird auch von Salzsäure und mit Entwickelung von reinem Schwefelwasserstoffgas aufgelöst, aber
läfst Schwefel unaufgelöst zurück. Als ich eine Auflösung von antimonigsaurem Kali mit Hydrothionalkali versetzte und das Gemenge mit einer Säure niederschlug, so entwickelte sich Schwefelwasserstoffgas,
und ich erhielt dieselbe feuerrothe Verbindung. Sie
ist also Sb S^c, oder eine Schwefelungsstufe, welche
der antimonigen Säure proportional ist.

Es erhellt aus allem, was vorher angeführt ist, dals, wenn kaustisches Kali auf dem nassen Wege auf Schweselantimon einwirkt, zwei Verbindungen entstehen, eine von Antimonexyd mit Kali und eine andere von Antimonoxyd mit Schwefelantimon (Crocus antimonii), welche beide in Form eines gelben Pulvers unaufgelöst bleiben. Wenn der Versuch mit solchem Schwefelantimon gemacht wird, der im Handel vorkommt, so ist der unaufgelöste Theil gelbbraun, und enthält dann dabei andere Schwefelmetalle, besonders von Blei, mechanisch eingemischt. In die Auflösung im Gegentheil wird eine Verbindung von Antimonoxyd mit Hali und Hydrothionkali aufgenommen, welche Schweselantimon aufgelöst enthält. Dieses wird gefällt, wenn man eine Säure zusetzt; und der Theil des bei Zersetzung des aufgelösten Antimonoxyds überschüssigen Schwefelwasserstoffs entweicht mit Aufbrausen. Aber woher kommt diese vothe Schwefelungsetufe? Wie kann antimonige Säure gebildet werden, ohne dass sich Wasserstoffgas entwickelt, wenn nicht genug Schwefel da ist, um den Wassarstoff zu

Sauerstoff in der antimonigen Säure frei werden sollte?

Da ich im unausigslichen Crocus weder freies Antimon, noch eine niedrigere Schweselungsetule finden konnte, so war zu untersuchen übrig, welche Wirkung die Lust auf eine Verbindung von Antimenaxyd mit Kali ausübt, die ich der Einwirkung einer Portion eingeschlossener Lust aussetzte, ohne dass sein Volumen im: geringsten davon verändert wurde. Nachher liefs ich über Quecksilber in eine gradirte Glocke, -die atmosphärische Lust enthielt, ein Gemenge von Schwefelantimon mit Wasser hinaussteigen, worahf 'kaustisches Hali. in Stücken zugesetzt wurde. Die Verbindung geschah allmählich, aber im Anfange war für die ersten 5 bis 4 Stunden die Absorption der Luft wenig merkbar, sie wurde nachher vermehrt und nach 24 Stunden hatte die Flüssigkeit ein paar Mal ihr Volumen Sauerstoffgas absorbirt. Es hatte sich kein Schwefelantimon abgesetzt, dagegen batten sich . kleine, glänzende Krystallkörner von antimonigsaurem Kali auf der Oberfläche der Flüssigkeit gebildet. Dieses zeigte, dase wo ein Ueberschuss von Kali anwesend ist, auch mit dem Wasserstoff Antimon oxydirt wird und der Schwefel sich mit den überschüssigen, aufgelösten Substanzen verbindet. Es verhält sieh ganz anders mit einer durch Schweselantimon geisttigten Auflösung, die der Lust ausgesetzt wird, denn darin wird das Schweselantimon bei der Oxydation att der Luft niedergeschlagen, und der Schwefel, walcher durch die Oxydation des Wasserstoffs oder des Buliums frei wird, verhindet sich mit dem noch nuzer-. setzten Hydrothionkeli und schlägt dabei noch mehr

- Schweselantimon nieder, indem sich KS10 bildet, wozin die Schwefelmetalle unauflöelich eind. Diese Erscheinungen gehen sehr schnell vor sich, sobald die Plüseigkeit warm und ihre Oberstäche ausgedehnt ist. Beide Falle, obgleich sie an Verlauf ungleich sind, haben eine höhere Schweselungsstufe des Antimons zur Folge, wenn die Verbindung mit einer Saure gefallt wird; denn im ersten wird die antimonige Saure - vom Schweselwasserstofigas zu SbS' reducirt, und im letzteren das Oxyd von einem Schwefelwasserstoff hergestellt, welches mehr Schwefel wie das Gas enthait; und dieser Schwesel wird auf das Schweselantimon SbS' vertheilt, so weit er zur Bildung von SbS' hinreicht. Ich babe versucht, ob die letzte Spur vom Niederschlag, welcher von einer selchen Auflösung mit Bäuren entsteht, freien Schwesel enthalten wurde, aber es ist alles dieselbe feuerrothe Verbindung.

Um die Menge von Schweselantimon, welches mit Hydrothionkali verbunden werden kann, zu bestimmen, habe ich versucht sowohl auf dem nassen als auf dem trockenen Wege bereitetes Schweselantimon in Hydrothionkali auszulösen. Es entwickelt sich Schweselwasserstessigas mit Ausbrausen, aber man kann die Verbindung mie gesättigt erhalten und sie wird ost durch die Verdünnung geträbt: ich habe z. B. nie ein Atom Schweselantimon durch ein Atom von Hydrothionkali ausgelöst erhalten können. Wird die Mischung geskocht, so löst sie mehr auf als sie während der Abkühlung zurückhalten kann, und lässt aich nicht filtrissen, ohne zersetzt zu werden. Verdünntes Hydrothionkali löst ensserdem weniger als concentrirtes auf, welches gewühnlich im Augenblick nach dem Ausgies-

sen der Flüssigkeit zu einer dunkelbraunen Gallertegesteht. Die Verbindung von Schwefelkalium und
Schwefelantimon wird also vom Wasser zerlegt, gans
so wie das Antimonoxyd aus seiner Verbindung mit
den Säuren vom Wasser abgeschieden wird.

Um auszumitteln, was sich deignet, wenn Schweselantimon mit basischem kohlensauren Kali geschmolzen wird, machte ich eine ähnliche Zusammenschmelzung mit überschüssigem Alkali in einer Retorte, wobei 100 Thle. Antimon 17,8 Thle. Kohlensäure ausjag-Bei der Auflösung in Wasser blieb eine Portion schön gelber Crocus Antimonii zurück, dessen Anwesenbeit die Berechnung des gefundenen Datums unsi cher macht. Aber wenn man annimmt, das Crocus bei überschüssigem Alkali nicht eher gebildet werden kann, als nach der Zwischenkunst von Wasser, so muss durch Zerlegung KSb' + 6KS2 mit 6SbS4 verbunden entstanden seyn, aber als Wasser zukam, wurde diese Verbindung zersetzt und der freigewordene Schweselantimen theilte das Oxyd mit dem Alkali und bildete Crocus. In diesem Fall zerlegen 10 Atome Schwefelantimon 7 Atome basisches koblensaures Kali und 100 Thle. Schwefelantimon verjagen 17,5 Thle. Koblensäure, welches mit dem gefundenen Verhältnis sehr nahe übereinstimmt,

Um zu finden, welches Maximum von Schwefelantimon von einem gegebenen Gewichte basischen
kohlensauren Kali aufgenommen werden kann, schmelzte ich in einer Retorte i Thl. des letztern mit 16 Thlm.
Schwefelantimon zusammen, in der Hoffnung, swei
Schichten zu erhalten, von welchen die eine das Doppelsulfaret und die andere unverbundenes Schwefel-

antimon seyn sollte, aber das Ganze machte eine einzige stahlgraue Metallmasse mit einem glasigen, äusserst metallglänzenden Bruche aus, die gar keine Zeichen von Krystallisation zeigte, und in Wasser unauflöslich, zerbrechlich und leicht zu pulverisiren war, wobei sie ein dunkelbraunes Pulver gab.

Wenn basisches kohlensaures Kali mit einer geringeren Quantität z. B. 1 Thl. mit 23 Thln. Schwefelantimon geschmolzen wird, so erhält man eine leichtslüssige, rothbraune Masse, welche im Glühen an der Lust stark raucht, antimonige Säure absetzt, und zu einer leberbraunen Masse gesteht, die den Namen Hepar Antimonii erhalten hat. Sie ist wahrscheinlich die gesättigte Verbindung von Schweselantimon mit Schweselkalium KS² + 2 SbS³, mit welcher nachher Schweselantimon in allen Verhältnissen zusammengeschmolsen werden kann.

Wird basisches kohlensaures Kali mit einer noch geringeren Quantität Schweselantimon in einer Retorte zusemmengeschmolzen, so erhält man eine ähnliche, aber weit weniger leichtschmelzbare Verbindung und auf dem Boden der Masse liegt reducirtes Antimon. Man würde vermuthen können, dass dieses dadurch abgeschieden ist, dass der Schwesel das Kali zersetzt und sein Antimon dabei verlässt; aber wenn man die Verbindung in Wasser auflöst, sie zuerst mit -biner Auflösung von salpetersaurem Kupferoxyd in Amrmoniak mischt und zu der filtrirten Flüssigkeit Salpe-· tersaure setzt, so erhält man einen bedeutenden Nie--derschlag von antimoniger Saure, und nachdem diese abgeschieden ist, giebt die Flüssigkeit mit salzsaurem - Baryt höchet unbedeutende Spuren von Schwefelszure. (Schlögt man mit Salzsäure anstatt mit Salpetersäure

nieder, so hält sich die antimonige Säure leicht aufgelöst, und wenn salzsaurer Baryt zugesetzt wird, erhält man binnen einigen Augenblicken einen Niederechlag von saurem antimonigsauren Baryt, dessen geringe Schwere und Flockigkeit jedoch sogleich zeigt, dass er nicht schweselsauer ist). Das abgeschiedene Antimon rührt also von der Bildung der antimonigen Säure her, wobei dem reducirten Halium der entsprechende Schwesel sehlt, den es von einer Portion Antimon aufnimmt, welcher frei wird; oder wenn man lieber will: die Verbindung von Antimonoxyd mit Kali, die sich bei der ersten Einwirkung bildet, wird im Schmelzen in antimonigsaures Kali verwandelt, während dass t des Antimons in metallischer Form sich abscheidet. Enthält das Schweselantimon Schweselblei, so verliert auch dieses seinen Schwesel, und der erhaltene Antimonregulus enthält Blei. Es ist also klar, dass wenn antimonigsaures Kali auf diese Art gebildet wird, und da dieses nur zu einem geringen Theil in einer Flüssigkeit, die zugleich andere Stoffe enthält, auflöslich ist, die Verbindung auf trockenem Wege eine größers Quantität rothes Schwefelantimon, nach dem braunen, mit Säuren gefällt geben muss, als wenn der Versuch auf dem nassen Wege geschieht, welches auch die Erfahrung bewährt.

Wenn man natürliches Schweselantimon in kaustischem Kali auslöst, eo erhält man einen gelbbraunen Crocus, der zuerst in kaltem Zustande mit schwächerer und nachher in der Siedhitze mit stärkerer Salzsäure, solange sich bei Wechselung der Säure Schweselwasserstoff zeigt, behandelt, ein seines bräunliches Pulver unausgelöst hinterläßt. Dieses ist ein Gemenge von Schweselblei und Antimonblei. Man kann es



Berzelius

anzünden, und es brenat dann wie Feuerschwamm, giebt vor dem Löthrohre Antimonrunch und lässt eine sichwarze Masse zurück, die mit kohlensaurem Natrum behandelt ein Bleikorn giebt. Auch auf dem uassen Wege giebt also das Blei dem Kalium Schwesel ab und nimmt Antimon als Ersatz wieder auf, wodurch eine höhere Schweselungsstuse der Metalle in der Flüssigkeit entsteht.

Ebenso wie sich Schwefelentimen zu kanstischem Rali anders wie anders Schwefelmetalle verhält, so auch seine Oxyde zu Hydrothionalkali. Uebergieset man Antimonoxydul mit Hydrothionalkali, so verwandelt es sich nach der ungleichen Quantität des Hydrothionalkali entweder zu Schwefelantimon oder zu Croous, und im ersten Fall wird eine kleine Portion davon in der Flüssigkeit aufgelöst, wobei die Quantität von der Concentration der Auflörung abhängt. Behandelt man im Gegentheil antimonige Sture mit Hydrothlonkeli, so wird sie nicht zersetzt, sondern unter Entwickelung von Schwefelwasserstoffges aufgelöst " und die Flüssigkeit enthält ein Gemenge von antimonigeaurem und Hydrothionalkali, woraus Sauren rothen Schwefelantimon niederschlagen. Dieser Umstand giobt eine leichte Art an, auf dem nassen Wege Antimonoxyd von antimoniger Saure zu unterscheiden.

Ich habe bisher kein Wort vom Kermes mineralis gesagt, diesem wirksamen Heilmittel, so oft von den Chemikern untersucht, ohne daß das Resultat jemals hat entscheidend werden können. Man hat es hisher als eine Verbindung von Schwefelwasserstoff mit Antimonoxyd angesehen.

Wir hat en geschen, dass Schweselkalium eich nur in trockener Form mit Schweselantimen nättigen hann, und dass ein Zusatz von Wasser letzteres niederschlägt, so wie es das Antimonoxyd fällt. Aber je mehr die Auslösung des Schweselkaliums concentrirt ist, um so mehr kann sie vom Schweselantimon auflösen; wird sie nachher mit Wasser verdünnt, se wird die Masse entweder gleich oder nach einer Weile niedergeschlägen, wobei sie dann zu einer rothbraunen, durchscheinenden Gallerte gesteht. Die concentrirte Auslösung ist wenig gefärbt, die verdünnte wird gewöhnlich, ehe sie noch gestanden ist, dunkel blutroth. Die Anwesenheit eines gewissen portionsreien Alkali hindert allen Niederschlag.

Wird eine concentrirte Auflösung von Schwefelantimon in Schwefelkalium mit kochendem Wasser verdünnt, so geschieht öfters kein Niederschlag, sondern das Schweselantimon hält sich in der Auslösung, bis diese kalt geworden ist; es schlägt sich dann in leichten, braunen Flocken nieder, welche den von Pharmaceuten sogenannten Kermes mineralis ausmachen, der also nichts anders ist, als Schwefelantimon Sb S' auf dem nassen Wege bereitet. Daher kann man auch die kalt gewordene und filtrirte Auflörung Ton Schwefelkalium mit dem noch unaufgelösten umkochen, und dadurch die ganze Quantität des Schwefelantimons vom hinterlassenen Crocus ausziehen, wobei man jedesmal, wenn die Flüssigkeit kalt wird, mehr Kermes erhölt. Enthielte die Flüssigkeit nicht antimonige Sauren, und würde sie nicht in Berührung mit der Luft verändert, so würden Säuren daraus eine neue Portion von Kermes niederschlagen; aber nun scheiden sie statt dessen ein Gemenge von diesem mit Sb Stab, welches wegen der lebhaften Farhe des

ł

letzteren den Namen Sulphur auratum antimonii erhalten hat *).

Der in Schweselkalium unaussösliche Theil der Masse ist nach mehr oder weniger vollkommenem Auskochen Crocus antimonii mit einer Verbindung von Hali und Antimonoxyd gemischt, und enthält dabei mech unausgelösten Schweselantimon, welcher sich beim Zusatz des Wassers von dem Schweselkalium abscheidet. Der freiwillige Niederschlag aus einer siedendheißen Auslösung ist also die einzige etwas ökonomische Art, auf dem nassen Wege die Verbindung SbS' völlig rein zu bezeiten. Die Behandlang von Antimonoxyd mit Hydrothionalkali giebt diese Verbindung auch im reinen Zustande, aber ist keinesweges eine vortheilhafte Methode.

Die rechte Proportion zur Bereitung von Kermes scheint 1 Th. reines basisches kohlensaures Kali zu 23 Thln. Schwefelantimon zu seyn. Das Zusetzen einer kleinen Portion Schwefels trägt nur dazu bei, die Menge von Sulphur auratum zu vermehren und die des Kermes zu vermindern.

Der Verlauf dieser Operation ist kürzlich wie folget: Das Antimon reducirt das Kali zu Kalium, welches den Schwesel des Antimons zu KS² ausnimmt, und von dieser Verbindung vereinigt sich ein Atom

P) Dieses Präparat wird nach der Vorschrift einiger Pharmacopocen durch einen Zusatz von Schwesel vor dem Glühen bereitet, wodurch das nachher erhaltene Präparat
mehr Schwesel wie SbS enthält, Die neuesten Vorschriften (Backeer Repert, B, 9, pag, 261) haben zum
Zweck SbS au erhalten.

mit 2 Atomen undecomponirten Schwefelantimon; das Antimonoxyd verbindet sich theils mit Schwefelantimon, wenn die Quantität des letzteren überschüssig. ist, theils mit Kali, und diese letztere Portion verändert, sich in einer höheren Temperatur zu antimoniger Säure, entweder durch Oxydation in offenen Gefälsen,. oder durch Absetzen metallischen Antimons in geschlossenen. Wenn Wasser zukommt, wird Schwefelkalium mit einer geringeren Portion Schwefelantimon aufgelöst, der abgeschiedene Theil bildet ein rothes Pulver, welches mit antimonigsaurem Kali und mit-Crocus gemischt unaufgelöst zurückbleibt. Wird das Gemenge gekocht, so löst das Schwefelkalium eine größere Portion Schweselantimon auf, und diese grössere Portion wird bei der Abkühlung niedergeschlagen. Die Luft oxydirt während dieser Operation an der Oberfläche der Flüssigkeit eine Portion Kelium, dessen Schwefel einen Theil Schwefelkalium auf eine -böhere Schweielungsstufe versetzt, und dadurch dem darin aufgelösten Hermes frei macht. Wenn man die Auflösung nachher filtrirt und mit einer Säure versetzt, so werden zwei Schwefelungsstufen auf einmal niedergeschlagen, von welchen die höhere von der noch hepatischen Flüssigkeit wieder aufgenommen wird, und die niedrigere SbS' mit brauner Farbe zurückbleibt; und wenn die Flüssigkeit nach dem beendigten Niederschlagen von Sb 51, welches nicht so leicht mit Genauigkeit zu veranstalten ist, filtrirt, und nachher mit mehr Säure versetzt wird, so entsteht ein rother Niederschlag, der weit schöner ausfällt Sh St ist. Das Entstehen desselben hängt von zwei Momenton ab: a) von der Reduction der antimonigen Saure durch Schweselwasserstoff und 62 ron der_Ver-

Berzelius -

74

bindung des durch Oxydirung in der Luft von seinem Halium abgeschiedenen Schwesels mit Sb S' in des Flüssigkeit. Es entwickelt sich auch mit diesem Niederschlage zugleich Schweselwasserstoffgas, indem eine Portion antimonigsaures Kali in der Plussigheit ansgelöst geblieben ist und sich eine Portion Antimonwayd mit Schweselantimon zu einem ebenfalls unanflöslichen Groous verbindet, welche, wenn sie sich moch in der Auslösung besinden, gerade hinreichend gewesen wären, den Schweselwasserstoff zu gereetzen, oder, was dasselbe ist, seine Bildung zu verhindere.

Ehe ich die Schmeselben in basischem kohlensaunoch der Auslösung derselben in basischem kohlensauren Kali erwähnen. Wenn eine Auslösung von Schwefelkelium allein, oder eine solche, die irgend eines der darin auslöslichen Schweselmetalle enthält, mit kohlensaurem Kupseroxyd zerlegt wird, so ist die mene Kupserverbindung großentheile im dabei sich hildenden kohlensauren Kali auslöslich.

Die Netur einer solchen Verbindung an dieser Anflösung zu studiren, würde fruchtlos seyn; aber Schwefelantimon stellt im Gegentheil eine vortrefliche Gelegenheit dazu dar. Es ist bekannt, dass Schwefelantimon durch Hochen in basischem kohlensauren Hali zu dem Grede aufgelöst wird, dass Schwele diese Auflösungsmethode für die Bereitung von Kermes in den älteren Editionen der schwedischen Pharmacopöen einführte. Ich kochte nun Schwefelantimon mit einer Auflösung von basischem kohlensauren Kali und nahm die sich entwickelnden Dämpse in Halkwasser auf, aber es wurde dabei keine Spur von kohlensaurem Gas erhalten, und doch hatte die Flüssigkeit eine Portion Schwefelantimon aufgenommen, die während der

Abkühlung niedergeschlegen wurde. Die kalte Flüssigkeit zog sich noch etwas ins Gelbe und gab, mit Salzsäure übersättigt, eine geringe Spur von Schwefelantimon, aber gar keinen Geruch nach Schwefelwasserstoff. Mit salzsaurem Baryt gab die saure Flüssigkeit keinen Niederschlag. In einem anderen Versuche wurde die Flüssigkeit durch salpetersaures Kupfer, das mit Ammoniak gesättigt war, gesällt, worauf Salpetersaure zugesetzt wurde, ohne dass sich die geringste Spur von Antimonoxyd zeigte. Dieses scheint also nur Auflösung zu seyn. Wir wissen, dass Schwefelarsenik, - molybdan, - wolfram und sogar Schwefeleisen in einer geringen Menge aufgelöst werden, wenn sie, nachdem sie in einer Flüssigkeit niedergeschlagen sind, auf dem Filtrum gewaschen werden, und sobald die ganze Portion des Fällungsmittels abgespühlt ist, kochendes Wssser zugegossen wird. Schwefelarsenik und Schwefelwolfram werden mit gelber Farbe aufgelöst; letzterer ist besonders euflöslich. Schwefelmolybdan löst sich mit einer sehr dunkelgelben Farbe auf und Schwefeleisen mit einer dankelgrünen. Diese Auflöslichkeit der Schwefelmetalle wird dnrch freis Saure verhindert.

Schweselkohlenstoff. Ich habe in einer ältern Abhandlung *) gezeigt, dass eich Schwesekohlenstoff mit Salzbasen verbindet; und ein-Theil dieser Verbindungen ist von mir beschrieben. Die gegenwärtige Untersuchung muss natürlicherweise die Ansichten dieser Verbindungen bedeutend verändern. Ich fand, dass Schweselkohlenstoff unter Feuererscheinung von glä-

^{*)} Ashendlingar i Fysik, Komi och Minoralogi, 5. M. p. 265.

hender Kalkerde und Baryterde absorbirt wird, und ich glaubte, dass dieses eine Carbosulfure von Kalkerde es ein Gemenge von einem Atom kehlensaurer Kalkerde mit 2 Atomen Schwefeloaleium ist. Es liefs sich in diesen Verwechen keine Salzbase ausser Ammoniak, ohne die Anwesenheit des Wassers, mit Sohwefelkohlenstoff verbinden, aber als dieses dazwischen kam, wirkten sie auf einander und es entstanden kohlensaure Salze. Dieses Räthsel wird von dem Vorhergehenden aufgebietes. Schwefelkohlenstoff verhält sich wie die Schwefelmetalte: die Kohle bildet durch ihre Oxydation eine Portion Schwefelkalium, welches wieder Schwefelkohlenstoff auflöst; dies giebt ein Doppelsulfuret von Kohlenstoff und Calcium.

Da die Auflösung in kaustischem Alkali sehr langsam geht und das Gemenge nicht gekocht werden
darf, sondern oft ganze Wochen vergehen, um diese
Auflösung recht zu vollenden, so fand ich jetzt, daße
Schwefelkalium und - calcium im Minimum, mit Wasser und Schwefelkohlenstoff gemischt, letzteren sehr
bald auflösten und dunkelbranne Auflösungen bildeten,
die weit farbenreicher waren, wie die von Schwefel
allein, undwelche in Metallsalzen gleiche Niederschläge mit denjenigen hervorbrachten, die von dem in
kaustischem Alkali aufgelösten Schwefelkohlenstoff erhalten warden. Ob neutrales Hydrothionkali von
Schwefelkohlenstoff zerlegt wird, kann ich nicht mit
Sieherheit abmachen,

Um das Verhältnis, worin Schweselkohlenstoff sich mit Schweselkalium auf dem trocknen Wege verbindet, auszumitteln, wurden 0,521 Gr. basisches koh-Jensaures Kali, bei angehender Glühungshitze, Dämpsen von Schweselkohlenstoff ausgesetzt. Die Zersetzung geschah leicht und die Masse hielt sich dadurch in beständigem Hochen, dass der an der Oberstäche absorbirte Schweselkohlenstoff auf die unterliegende Masse wirkte, die unter Entwickelung von Kohlensäure davon zerlegt wurde. Der Versuch ward so lange fortgesetzt, bis dieses Hochen ausgehört hatte. Die Masse war davon geschmolzen, schwarz oder schwarzbraun. Nach der Abkühlung war sie schwarz ins Braune spielend. Sie wog 0,713. In Wasser ausgelöst hatte sie eine grüne Farbe, aber die geseihete Auslösung war klar hellgelb und ließ 0,046 Gr. Kohle auf dem Filtram zurück.

Diese Gewichte entsprechen einer Verbindunk von einem Atom KS* mit 2 Atomen CS2, die entweder während des Versuchs, oder erst durch die Zwischenkunst des Wassers, sich in ein mechanisches Gemenge von KS mit 2 Atomen Hohle verwandelt hatte; denn ein Atom KC 2 wiegt 1730,47 und ein Atom KS² + 2 CS² wiegt 2337,42; aber 173,03: 233,74 = 521: 703. Aber 2 Atome Kohlenstoff wiegen 150,66. Nun sind 175,05: 150,66 = 521: 454, woraus folgt, dass das basische kohlensaure Kali vom Schweselkoblenstoss zu KS2 reducirt wurde und 2 Atome Schweselkoblenstoff aufnahm, dessen Kohlenstoff bei der Auslösung in Wasser völlig ausgeschieden ward, woher es also zweideutig ist, ob eine Verbindung wirklich entstanden, oder ob das Schwefelkalium den Schwefelkohlenstoff nur so lange zersetzte, Ibis das vorige 6 Atome Schwefel aufgenommen hatte.

Wenn wir die hier angeführten Verbindungen von Sehwefelkalium mit andern Schwefelmetallen und

die Menge vorhin untersuchter Schweselmetalle, die im Schoos der Erde gebildet angetroffen werden, überschauen, und uns erinnern, dass diese Verbindungen durch entgegengesetzte elektrisch chemische Bigenschaften entstehen müssen, so ergiebt sich, dass die Schweselmetalle sich aus denselben Ursachen und nach denselhen Gesetzen - wie oxydirte Körper verbinden müssen, d. i. so wie Säuren und Basen; ferner dass in diesen Verbindungen von Schwefelkalium mit Schwefelarsenik, Schweselantimon, Schweselzinn u. m. a. das Schweselkalium elektropositiv ist, d. i. die Base vorstellt, während das Sulfuret des elektronegativen Metalls die Rolle der Saure spielt. Wir haben schon ·längst aus den Analysen ersehen, dass auch in den im Mineralreiche vorkommenden doppelten Schwefelmetallen der. Schwesel bei dem einen entweder gleich, oder ein Multiplum nach einer ganzen Zahl von dem Schwesel beim andern ist, was mit der allgemeinen Regel für das Verhältniss des Saverstoffs in den Verbindungen der Oxyde übereinstimmt. Es ist also wahrscheinlich, dass wir kunstig eine mit den . Salzen analoge Reihe von Schwefelmetallverbindungen kennen lernen werden.

VI. Ueber die Verbindungen von Selenium und Tellurium mit Kali.

Bei der Beschreibung des Seleniums *) habe ich gezeigt, dass dieser Körper sich zu dem Wasserstoff, den Alkalien und Metallen wie der Schwesel verhält,

^{*)} Abhandlingar i Fysik, Kemi och Mineralogi VI, H, pag. 95

in dem Grade, das seine Verhindung mit Alhali wie Hepar schmeckt. Es verjagt die Kohlensäure aus kohlensauren Alkalien und bildet dann ein Gemenge von selensaurem Kali und Selenkalium.

Wenn Kalium sich mit Selenium übersättigt hat, wird die Verbindung von Wasser zersetzt, es scheidet sich eine Portion Selenium ab, und es wird ein in geringerem Grade mit Selenium verbundenes Halium im Wasser aufgelöst. Wird die Auflösung mit salpetersaurem Kupferoxyd, das mit kaustischem Ammoniak übersättigt worden, gefällt, so bleibt das selensaure Alkali in der Auflösung zurück, und es kann Selenium durch schwefelige Säure daraus reducirt werden. Ich glaubte aufangs, dass sich hier vielleicht eine niedrigere Oxydationsstufe als die Selensäure, finden dürfte, aber die Versuche, welche ich damit gemacht, haben mich überzeugt, dass es sich nicht so verhält. Es wird also das Kali zu Halium reducirt, auch bei einer so schwachen Verwandtschaft zum Sauerstoff, wie der des Seleniums, wenn das Radical Gelegenheit hat, sich mit einem anderen Körper statt des Sauerstoffs zu verbinden.

Auch Tellurium wird von kaustischem Kali aufgelöst, wenn es in seinem Pulver mit einer stark concentrirten Lauge gekocht wird. Die Auslösung hat eine sehr angenehme rothe Farbe. Es ist einleuchtend, dass sie eine Verbindung von selensaurem Hali mit Tellurkalium enthält; aber die Verbindung ist so schwach, dass Wasser darauf wie eine Säure einwirkt. Daher auch mit sehr wenig Wasser verdünnt, sogar im Abkühlen, wird die Tellursäure von Kalium reducirt, und Tellurium in Form eines grauen, metallischen Pulvere niedergeschlagen, während das Kali

80 Berzelins üb. die Schwefelalkalien.

die Portlon Wasser wieder aufnimmt, die es verließ, um sich mit dem Metall zu verbinden.

Wenn man Tellurkalium in Wasser auflöst, so wird eine weinrothe Flüssigkeit erhalten, welche man gewöhnlich für Hydrothionkali ansieht, let das Kalium mit Tellur gesättigt, so geschieht die Auflösung ehne Temperaturerhöhung. Es ist aus dem Vorhergehenden einleuchtend, dass diese Auflösung, anstatt Hydrothionkali, nur aufgelöstes, unverändertes Tellurkalium enuhalten kann.

1

Note berdie

Oxyde des Platins und des Goldes *)

TON

Jac. Berzelius.

In einer der Akademie zu Stockholm im März 1812 mitgetheilten Abhandlung habe ich verschiedene Metalloxyde analysirt, die zum Theil vorher noch unbekannt waren. Unter den analysirten Oxyden befanden sich auch die des Platins und des Goldes. Da nun aber einige Chemiker meine Auslysen dieser Oxyde für ungenau gehalten haben, so glaube ich noch einmal darauf zurückkommen zu müssen, um zu zeigen, dass diese Chemiker sich irren.

Platinoxyd. Ein englischer Chemiker, Herr Coosper, hat 1817 im Journal of science Nr. V. p. 119 eine Abhandlung über einige Platinverbindungen drucken lassen, worin zugleich die Versuche seiner Vorgänger über die Platinoxyde beurtheilt werden. Er behauptet, !das die von mir angewandten Methoden

Meinecke.

^{*)} Aus den Ann. de ch. XVIII. 146.

sohlerhaft seyen und zu unrichtigen Resultaten führen. Ich hatte nämlich die Zusammensetzung des Protoxyds aus dem Protomuriat oder Protochlorid des Platins bestimmt, welches, mit Aetzkali behandelt, ein schwarzes Oxyd und salzsaures Kali giebt. Ist nun die Zusammensetzung des Protomüriats einmal bekannt, so ergiebt sich daraus dann schon die des Protoxyds. Aber die Analyse des Protomuriats ist sehr einfach: man darf es nur wägen, dann rothgiühen, und das zurückgebliebene metallische Platin wieder wägen. Indess hat Herr Cooper, um es besser zu machen, sein Protoxyd auf folgende Weise bereitet: Eine verdünnte Auflösung des salzsauren Platins swurde mit einer neutralen salpetersauren Quecksilberauflösung gefället, der bräunliche Niederschlag sorgfältig gewaschen und getrocknet, und dann einer masigen Hitze solange ausgesetzt, ale sich noch ein Sublimat von Calomel bildete. Am Boden der Retorte blieb nun ein schwarzes Pulver zurück, das nach Hrn. Cooper das wahre Platinprotoxyd ist und 4,3 bis 4,7 Proc. Oxygen enthalten soll. Nun ist es aber eine bekannte Sache, dass das salpetersaure Silber sowohl als das salpetercaure Quecksilber (letzteres als Protoxyd) die Eigenschaft haben, das salzsaure Platin und Gold zu fällen, und dass mit den Oxyden dieser Metalle sich auch unauflösliche Müriate niederschlagen, während die Salpetersäure in der Flüssigkeit zurückbleibt. Die Oxyde verändern sich übrigens dabei nicht, denn man kann sie leicht mit Salzsäure aus dem Niederschlage ausziehen. Es ist also klar, dass in Hrn. Coopers Versuch das mit dem salzsauren Quecksilber gefällete Oxyd das Deutoxyd war, welches darauf durch die zur Sublimation des Calamels erforderliche Hitze zersetzt wurde,

und dass diese Methode der Bereitung des Protoxydsbei jedem Versuche ein verschiedenes Resultat gehen.
mus, je nachdem die angewandte Hitze stark und anhaltend gewesen. Herr Cooper sügt noch hinzu, dass
sein Protoxyd nur in Salzsäure autlöslich sey, womit,
es dieselbe Verbindung gebe, die man durch Auslösung des Platins in Salpetersalzsäure erhalte.

Diese analytischen Versuche scheinen mir eben, so wenig als die daraus gezogenen Schlüsse irgend eine Aufmerksamkeit zu verdienen. Doch aber hat Hr. Thomson in der siebenten Ausgabe seines Systems der Chemie das Protoxyd des Hrn. Cooper angenommen, das von mir analysirte, dessen Verbindungen mit den Säuren und Kalien ich zugleich beschrieben, verworfen und auf Herrn Coopers analytische Angaben ein Tritoxyd in folgender Weise gegruudet: "Edmund Dary findet, dass 100 Theile Platin sich mit 11,86 Oxygen verbinden, Berzelius dagegen giebt 16,496 Oxygen auf 100 Metall an; das Mittel aus den Bestimmungen von E. Davy und Berzelius ist 14,177 für das Peroxyd; dies weicht aber nicht sehr ab von. 13,269 Oxygen, was nothig seyn wurde zur Darstellung eines Tritoxyds. " Diese Weise, die Wissenschaft za behandeln, ist dem Herrn Thomson eigen. Ich batte die Zusammensetzung des Peroxyds durch Reduction des Platins vermittelst einer gegebenen Menge Quecksilber bestimmt; eine Methode, der man Genanigkeit abgesprochen. Ich erwiedere, dass alles von der Behandlung abhängt. Ferner habe ich das salzsaure Platin vermittelet Wasserstofigas reducirt, eine Methode, welche nichts zu wünschen übrig lässt und. deren Resultate mit dem Folgenden, wie man sehan

wird, übereinstimmen. Da das selzeute Platin für sich allein nicht in der zu diesen Versuchen erforder-linhen Neutralität dargestellt werden kann, so habe ich mich der Doppelsalze des selzeuten Platine mit dem Kali und dem Natron bodient.

e) Salzsaures Keli-Platia. Dies in kleinen Krystallen anschiefsende Sale wurde vergfiltig gewaschen, und dann auss seinste gepulvert, um dem Decrepitationewasser den Ausgang zu verstatten, das sieh jodoch nur selten darin befindet. Darsuf wurde ein bestimmtes Gewicht des Pulvers in einem schicklichen Apparate erhitzt; keine Spur von Wasser zeigte sich, obgleich man die Hitze hoch genug steigern konnte, ... chae dass Zerietzung eintrat. Hierauf autwickelte sich exydirtsalzeaures Gas ohne Spur von Feuchtigkeit. Bas Salz ist also wasserfrei. Nach der neuen Hypo-· those ist dies Salz ein Doppelchlorid das Platins und Kaliums. Es wurden 2,25: Grm, in einem Strome trocknen Wasserstoffgases solange måsig erhitzt, als das aus dem Apparate austretende Gas noch nach Salzazure roch. Der Rückstand war schwarz geworden und hatte 0,65 Grm. an Gewicht verloren. Nach der Behandlung mit Wasser blieben von dem Rückstande 0,898 Grm, unaufgelöstes Platin fibrig. Des Doppelealz hatte also gegebea.

Oxydirtsalzsaures Gas 0,65e
Metallisches Platin 0,898
Salzsaures Kali 0,7e3

Berechnet man dies nach den in meinen chemischen Tabellen angegebenen Zahlen, welchen meine frühere Analysen zum Grunde liegen, so findet man, dass in dieser Verbindung des Platin sweimel soviel exydiete Salzeinze oder Chlorin enthält, als des KaRalium verbunden sind. Ein Atom salzsaures Kahi wiegt aber 1865,15 und 2 At. Deutomüriat des Platins wiegen 4201,6, so dass mithin das susammengesetzte Atom 6066,19 beträgt. Durch eine einsache Rechnung findet man kiernach, dass 2,251 Grm. des Doppelsalzes an oxydirter Salzsäure 0,657, an Platin 0,898 und an salzsaurem Hali 0,696 hätten geben müssen, woraus in Vergleich mit dem Versuche hervorgeht, dass das in meinen Taseln angegebene Atomgewicht so nahe der Wahrheit ist, als man bei dem jetzigen Stande unserer analytischen Mittel nur erwarten kahn.

Derselbe Versuch, mit a Grm. salzsauren Kaliplatin wiederholt, gab o.58 oxydirte Salzsaure, o.8 Platin und o.62 salzsaures Kali, was mit dem Vorigen übereinstimmt.

den auf dieselbe Weise und mit ähnlichem Resultate angestellt, ausgenommen, dass dies Doppelsalz 19,25 Proc. Krystellisationswasser gab: es besteht nämlich aus 1 At. salzsaurem Natron, 3 At. salzsauren Platin und 12 At. Wasser.

Diese analytische Methode verstattet eine sehr große Genauigkeit, weshalb sie sich wahrscheinlich mit Vortheil bei den Doppelsalzen des Iridiums anwenden lassen wird, von dessen Oxyden noch keines analysirt ist.

Edmund Davy hat aus seinem Knallplatin durch Behandlung mit Salpeteraäure ein Platinoxyd dargestellt, das auf 100 Metall 12 Oxygen enthält (durch einen Rechnungsfehler wird 11,86 angegeben). Dies ist nun nahe das Mittel zwischen 8,23 und 16,46, Ich habe das Oxyd auch untersucht und gefunden, dass

es weniger Oxygen enthält, als das Ferbxyd. Indels gibt das in Salzsäure aufgelöste und dann durch Oneckeilber gefällte Knallplatin eben so viel metallisches Platin als des salzsaure Perexyd. Wird das Platin in Pulserform mit Actakali und etwas Salpeter vermengt der Rothglähhitze ausgesetzt, so erhält man ausser eibem auflöslichen Haliplatinat auch ein unauflöslichen. Die Auflösung mit im Unbermaale zugesetzter Salsefure gefället gibt sin Oxyd, das mir von derselben Breammensetzung zu seyn seheint, als das von E. Davy gefundene; doch habe ich es nur oberflächlich untersucht. Ich lesse es daher unentschieden, ob das virmittelet eines Alkeli im Fener oxydirte Platin ein mittleres zwischen den beiden schon bekannten Oxyden derstellt, oder ab dies angebliche mittlere Oxyd nur eine unvollkommene Zersetzung ist, welche das Perozyd esleidet, wenn man die Salpetessäure davon zu drennen sucht.

Goldoxyd. H. Peletier, der uss eine vertreffliche Arbeit über das Goldoxyd gegeben, bat auch die Beschaffenheit und Zusammensetzung des Goldiodids untersucht, woraus derselbe das Gewicht eines Atoms Gold zu 1995 bestimmt, statt 2486, wie ich durch Reduction des salzsauren Goldes vermittelst Quecksilber gefunden hatte. Hiernach würden 100 Gold mit 10,03 Oxygen das Peroxyd geben, und nicht mit 12,07, wie aus meinen Versuchen folgt. Ich hatte unter andera gefunden, dass 14,29 Gramme Queksilber 3.355 Gram. Gold herstellen können; ein anderes mal erhielt

^{*) 8,} dies, Jahrb, I, 505.

ich durch 9,95 Quecksilber 6,557 Gold. Nach dam Versuche ist das Gold gleich 2486 und nach dem zweiten gleich 2493,46. Diese beiden Versuche, welche nur um 1/3000 des Gewichte des Goldes abweigen, hätten mir nicht weniger als ein Fünstel Verlust an präcipitirten oder präcipitirenden Metalle (geben müssen, wenn die aus dem Goldiodide hergeleitete Bestimmung richtig wäre; eine solche Ungenauigkeit aber geht über alle Wahrscheinlichkeit hinaus, wie unvollkommen auch die angewandte analytische Methode seyn möchte.

In einer andern Reihe von Versuchen habe ich das Goldoxyd aus seiner salssauren Außösung durch Phosphor reducirt, und das Resultat der Reduction des salzsauren Galdes stimmte so genau mit dem der Reduction des schweselsauren Silbers vermittelst einer gleichen Menge Phosphor überein, dass ich darnach die Zusammensetzung des Goldoxydes für eben so gewis bestimmt hatte, als die des Silberoxyds, die zu den sichersten gehört. Ich will indes noch einige bestätigende Versuche hinzusügen.

Ich zervetzte das Protomüriat des Goldes durch heises Wasser (was das einzige Mittel ist, ein vollkommen neutrales salssaures Gold zu erhalten), und vermischte die dadurch erhaltene rubinrothe Außösung mit reinem kohlensauren Natron; die Mischung wurde abgedempft zur Trockne, und die trockene Masse bis zum Rothglühen erhitzt. Wieder aufgelöst in Wasser ließ sie 0,85 Grm, metallisches Gold zurück, und die Außösung gab nach der Sättigung mit Salpetersäure 1.9 Grm. salssaures Silber. Hiernach

berechnet, würde das Gewicht eines Atoms Gold 2400 seyn. Dieser Versuch ist keiner solchen Schärse stibig als die Reduction vermittelst Quecksilber oder Phosphor; doch nähert sich das Resultat desselben 20 sehr dem mit Quecksilber erhaltenen und entsernt sich so weit von dem aus dem Goldiodide bergeleiteten, dass ich kein Bodenken trage, die Zahl 2486 als dem wahren Gewichte des Goldatoms sehr nahe kommend anzusehen.

leh weise nicht, ob die Chemiker schon die merkwürdige Eigenschaft des Goldoxydes bemerkt haben, dass es sich mit der Salzsäure zum wenigsten in zwei Verhältnissen verbindet, indem es damit ein krystallisirtes saures und ein neutrales Sale darstellt. Das saures Goldselz krystallisist leicht in kleinen Nadela von blassgelber Farbe, und ist weniger außöslich im Wasser als das neutrale. Die Auslötung ist goldgelb. Das neutrale Salz erhält man durch malsige Erhitzung des sauren. Be entweicht dabei anfange Selzesure und darauf oxydirt- salzsaures Gas mit Salzsäure vermischt, so dass das neutrale Salz schon ansängt, zum Protomariat sich zu zersetzen, ehe noch der Ueberschuls en Selzskere ganz verflüchtigt ist. Um also das Goldselz vollkommen noutral zu erhalten, muss man es aus dem Protomūriata darstellen, welches sich durch Einwirkung des Wassers in metallisches und mentrales salzsaures Gold zerlegt. Die Auflösung ist tief rabinreth, and gibt eine braunlichrethe Salzmasse, die en der Luft schnell zerfließt. Ein Zusatz von Salzeiere verwandelt die Farbe augenblicklich in Gelb, und wenn die Auflösung concentrist ist, so krystallieirt des seure Selz in kurser Zeit. Noch der neuern

Hypothese über die Natur der salzsauren Salze musa das saure salzsaure Gold als ein Doppelchlorid des, Goldes und Hydrogens angesehen werden.

Wenn man während des Abdampsens des salzsauren. Goldes die braune Masse, ehe sie noch ganz sest geworden, in etwas Wasser sallen lässt, so zersetzt sie sieht es schlägt sich Protomuriat nieder und das saure Salz des Deutoxydes löst sich in dem Wasser aus Es scheint also das Gold auch noch ein mittleres salzsaures Salz zu bilden, das sich durch Zusatz von Wasser zersetzt.

Oberkamps zersetzte eine salzsaure Goldauflösung durch Schweselwasserstoffgas. Das dadurch erhaltene Resultat stimmt vollkommen mit der Berechnung überein. Ich wollte den Versuch wiederholen; um aber sicher zu seyn, dass die atmosphärische Luft der Flüssigkeit keinen Einfluss auf das Resultat ausübe, brachte. ich sie zum Sieden, ehe ich das Schweselwasserstoffgas durchleitete, das ich noch vor dem Erkalten der Flüssigkeit eintreten liefs. Das dadurch erhaltene Schwefelgold gab auf 100 Gold nur 7,56 Schwefel, und die Flüssigkeit brachte mit salzsaurem Baryt noch einen reichlichen Niederschlag hervor. Der Schwefel kann sich also auf Kosten des Goldoxydes säuern. Eine durch Wiederauflösung des zur Trockene abgedampsten salzsauren Goldes erhaltene Goldauslösung, welche mit Kaliumbypersulfuret (KS10) gefällt wurde, gab genau anderthalbmal so viel Gold, als das Kalium der Rechnung nach hätte niederschlagen sollen. - Ich weise nicht, ob diese von der Oxydation eines Theils des Schweiels herrührt, oder ob das salzsaure Gold

go Berzelins üb. d. Platin-u. Goldoxyde anderthalbmal so viel Salzsäure enthält, als sich in der neutralen Verbindung befindet.

Das Goldiodid habe ich nicht untersucht, Ich bin überzeugt, dass der ausgezeichnetste Chemiker, dem wir die Kenntnils dieser Verbindung verdanken, es nicht versäumen wird, nachzusehen, worin die Verchiedenheit unserer erhaltenen Resultate ihren Grund hat.

Glühendes

Verbrennen des Alkohols

durch verschiedens erhitzte Metalle und Metalloxyde,

be o bachtet

V O I

Hofrath Döbereiner,

Wenn man locker zusammenhängenden Platinstaub, so wie derselbe bei Zersetzung des Platinsalmiaks durch Feuer gewonnen wird, schwach erhitzt und ihn, im erhitzten Zustande, mit Alkoholdampf unter Zutritt der Luft in Berührung bringt; so wird er, wie erhitzter Platindrath, plötzlich glühend und bleibt dieses solange, als Alkoholdampf und Sauerstoffgas vorhanden sind. Ganz dieselbe Erscheinung findet Statt, wenn man a) gepulverten Braunstein, b) Niekelstaub oder e) Nickeloxyd, d) Kobaltstaub oder e) Kobaltoxyd, f) Uranoxyd, g) Zinnoxyd etc. etc. in losem zusammenhängenden (sehr porösen) Zustande, wie sie (die unter b, c, d, e, f und g genannten Metalle und Oxyde) bei Zersetzung ihrer Verbindungen mit Oxalsäure durch Fsuer (unter Ausschuss

Döbereiner üb. Verbrenn, des Alkohols.

erhitztem Zustande mit Alkoholdampf und Lust in Berührung kommen lässt. Ich fälle zu diesem Behus ein kleines Glasschälchen mit Sand, beseuchte diesen mit absolutem Alkohol und bedecke ihn nun mit einer der genannten metallischen Subatanzen, welche suvor in einem Lösselchen schwach erhitzt worden. Der Braunstein wird dadurch in rothes Oxyd, der Nickel in Nickeloxyd etc. etc. verwandelt.

Wahrscheinlichste

Erklärungsart

des vormals wärmeren Klima in Gegenden, die jetzt kätter sind, und der mehrmals veränderten Höhe des Wassers über der Erdoberfläche.

Von E. F. F. Chladni.

Die vielen Ueberreste von Thieren und Pflanzen der Vorwelt, welche sich in Gegenden finden, die ein gemäßigtes oder kaltes Klima haben, und von denen jetzt nur ansloge Bildungen in tropischen Gegenden ansutresten sind, zeigen ganz offenbar, dass diese jetzt kältern Gegenden müssen lange Zeiträume hindurch wärmer gewesen seyn. Dass diese organischen Ueberreste sollten durch eine Fluth seyn dahin geschwemmt worden, daran wird wohl schwerlich jetzt jemand mehr glauben, indem aus allen Umständen zu ersehen ist, dass diese Pflanzen und Thiere an den Orten, wo wir ihre Ueberreste sinden, lange Zeit hindurch müssen einheimisch gewesen seyn. Einige haben es aus einer Verrückung der Achse unserer Erde

erklären wollen *), welches aber der Natur ganz und gar nicht gemäß ist, wie Hr. Prof. Bode in dem astronomischen Jahrbuche auf 1800, S. 192 etc und auch in den Schriften der Berliner Gesellschaft na ur, om echender Freunde hinlänglich gezeigt hat. Eine solche angebliche gewaltsame Verrückung der Achse wird schlechterdings durch keine astronomischen Beobachtungen oder Berechnungen angedentet oder begünstigt; und wenn sie wirklich Statt gefunden hätte, würde die Gestalt unserer Erde ganz anders seyn müssen, als sie wirklich ist, es wärden auch solche

^{*)} Man hat die Vermuthung geäussert, die Erdachse könne seyn durch den Anstols eines Kometen verrückt worden. Dieses ist aber schon deshalb nicht anzunehmen, weil alle bis jetzt beubachteten Kometen sich als leichte, lockere, dunstartige und fast, oder ganz durchsichtige Massen geseigt haben, und noch nie einer eine bemerkbare Anziehung auf unsere Brde oder sonst auf einen zu unserm Sonnensysteme gehörenden Körper geäussert hat. Selbst wenn ein Komet, wie der große im Jahre 1811, gegen unsere Erde fele, würde er schwerlich etwas dergleichen bewirken können, sondern er wurde wohl nur etwas einem Höherauche Aehnhiches, und de, wo die dichtesten Theile niederfielen, einen mehr oder weniger beträchtlichen Meteorsteinfall geben (hochstens etwa so. wie in irgend einer trühern Zeit die Niederfälle der vielen in Amerika und am Senegal liegenden großen Genassen mögen gewesen seyn), indem aus der fast gänzlichen Durchsichtigkeit und aus der schlechterdings nicht bemerkbar gewesenen Anzichung der Kometen su schließen ist, dass die Masse von zehntausend solchen Körpern nicht hinreichen würde, um einen Körper, wie unsere Erde, derene su bilden,

geologische Ansichten,

Deberbleibsel einer wärmeren Vorwelt nicht so gleichformig in den jetzt kältern Gegenden, wie in Europa,
Sibirien und Nordamerika können angetroffen werden.
Noch unnatürlicher und allen Gesetzen der Bewegung;
widersprechend ist die Idee von Bitfon, dass die Erde sey von der Sonne ausgeschleudert worden, und
sich nach und nach erkältet habe. Ein Körper, der
um einen andern sich bewegt, kann nie von diesem
seyn ausgeschleudert worden, weil dadurch nur eine
abwärts gehende Bewegung, und, wenn die Anziehung überwiegend ist, hernach ein Zurückfallen könnte bewirkt werden, nicht aber ein Umlauf, wozu ausser der Anziehung ein Stoss oder eine ursprüngliche
Bewegung in einer tangentialen Riehtung ersordert
wird.

Aus der Beschaffenheit der auf unserer Brde bafindlichen Gebirgsmassen, und aus den selbst in beträchtlichen Höhen anzutrestenden Ueberresten von Seethieren, welche dort müssen einheimisch gewesen seyn, folgt auch, dass die Hohe des Wassers auf unserm Erdkörper sich mehrmals müsse verändert haben. Am höchsten muss das Wasser gestanden haben, wie die sogenannten Urgebirge, bei denen wir keinen Grund haben, um anzunehmen, dass sie durch irgend eine Kraft möchten von unten in die Höhe gehoben seyn, sich allem Ansehen nach durch Krystallisation und langsamen Niederschleg unter dem Wasser gebil-Dass dieses sich hernach wieder verminund dass beträchtliche Strecken der Erde lange Zeit hindurch trocken und mit Bäumen und Pflanzen bedeckt waren, die jetzt nicht mehr worhanden, aber den jetzt nur in tropischen Gegenden auzutreffenden Bildungen ähnlich sind, sehen wis aus

den vielen Ueberresten derselben, die sich besonders in Steinkohlenlagern, gewöhnlich in muldensormigen .Wertiefungen der Urgebirge, finden, werüber wir dem Berrn Grafen Caspar v. Sternberg viele Belehrungen an verdanken haben. Dass bernach das Wasser wisder zu einer beträchtlichen Höbe, wiewohl nicht so hoch, wie das erstemal, sich erhoben, und lange Zeit hindurch so hoch gestanden habe, sehen wir aus den späterbin ohne Zweifel durch Niederschlag unter dem .Wasser gebildeten Flözgebirgen und aus den darin so häufig anzutreffenden Ueberresten von Meerthieren, wo bei vielen dergleichen Anhäufungen sich mehr auf aine langsame Lagerung an der Stelle, wo sie einheimisch waren, als auf eine gewaltsame Zusammenschwemmung schließen läset. Hierauf muss der Stand des Wassers wieder niedriger geworden seyn, so dass große Strecken der Erde lange Zeit hindurch ein Wohaplats einer zweiten Bildung von Pflanzen, deren Deberreste wir in neuern Gebirgearten und in Braunkohlenlagern finden, und auch vieler Arten von Landthieren gewesen sind. Dass späterhin die allgemeine Höbe des Wasserstandes mehr als einmal zugenommen und abgenommen habe, wiewohl der Stand weniger hoch, als das erste und zweitemal, scheint gewesen zu seyn, ist aus den aufgeschwemmten Gebirgsarten und aus den darin befindlichen Ueberresten von Wasperthieren zu ersehen. Die jetzt vorhandenen Thiere und Pflanzen scheinen neuer zu seyn, als die letzte eder vielleicht vorletzte allgemeine Erniedrigung des Wasserstandes; und man kann sie wohl füglich als die dritte von den Formationen ansehen, die sich mit einiger Wahrscheinlichkeit nachweisen lassen; indeseen konnen auch webl manche Arten sich aus dem

Untergange der zweiten Formation gerettet haben, weil unter den Ueberresten derselben sich einige finden, die von den noch jetzt vorhandenen Thieren und Pflanzen nicht merklich verschieden sind.

Die Fragen, 1) wie es, zugehe, dass Gegenden, die jetzt kälter sind, in einem frühern Zeitraume wärmer waren, 2) wo bei Erhöhung des Wasserstandes die große Menge Wassers hergekommen, und wo sie bei Erniedrigung desselben hingekommen sey, scheinen so mit einander in Verbindung zu stehen, dass sie nicht füglich von einander können getrennt werden, und dass vielmehr einer dieser Gegenstände zur Erläuterung des andern dienen kann.

Die grössere Warme, welche in einem frühern Zeitraume in Gegenden, die jetzt kälter sind, Statt gefunden hat, kann (außer manchem ganz Unbekannten, was vielleicht im Innern der Erde sich ereignet haben möchte), seyn verursacht worden 1) durch chemische Wärmeentwickelung bei dem Festwerden vieler vorher slüssig gewesenen Stoffe, 2) vorzüglich wohl durch eine größere Intensität des Sonnenlichtes. Un. geachtet unsere besseren astronomischen Beobachtungen erst aus einer sehr neuen Zeit sind, so dass über manche Gegenstände, besonders was Veränderungen an Fixsternen betrift, erst nach Jahrhunderten oder Jahrtausenden mehrere Ausschlüsse möchten zu erwarten seyn, von denen wir jetzt gar nichts ahnden; so lehren uns doch die Beobachtungen, dass seit dieser kurzen Zeit das Licht mehrer Fixsterne sich merklich verändert hat. Ausserdem, dass einige, wie z. B. in der Cassiopea und im Schlangenträger, nur kurze Jours, t. Chem. N. R Bd 4 1. Heft.

Zeit eichtber gewesen eind (vielleicht zufolge .von etwas einem Brande Achalichen), und einige ein periodisch veränderlighes Licht zeigen (wahrscheinlich, weil sie bei ihrer Umdrehung um die Aze uns eine mehr oder weniger belle Seite zukehren), ist, nach einem von Herschel in der königlichen Societät zu London am 25. Febr. 1796 vorgelesenen Aufsatze, den Lichtenberg in seinen Vermischten Schristen, B. 7. S. 200 anführt, das Licht bei einigen ullmählig abnehmend, wie bei B im Löwen, a im Wallfische, a im Drachen, f im großen Baren; bei einigen allmöhlig sunehmend, wie bei B der Zwillinge, B des Wallfisches. & des Schützen etc. So soll der helle Stern im Adler zur Zeit des Ptolemäus nur von der dritten Grosse gewesen seyn, und der Sirius mag wohl ein röthliches Licht gegeben haben, da ein alterer Dichter eagt: rutilo qui lumine fulget, wovon jetzt nichts zu bemerken ist. Weit mehr Veränderungen, als wir jetzt kennen, werden uns wahrscheinlich die Beobachtungen künstiger Zeiten lebren, so wie sie uns auch wohl über die eigenthümlichen Bewegungen der Fixsterne mehr Auskunft geben werden. Nun ist es doch wohl ganz der Anxlogie gemäls, dass auch bei dem Fixetern, den wir Sonbe nennen (und welcher wahrscheinlich einer der kleinen ist), Veränderungen des Lichtes und mithin auch der Warme, sich mögen ereignet haben, so dass bei einer stärkern Wirkung der Sonnenstrahlen die jetzt weniger erwärmten Gegenden ausserhalb der Wendekreisse mögen fähig gewesen seyn, von solchen Pflanzen und Thieren bewohnt zu werden, von denen sich jetzt nur in tropischen Gegenden manches Aehnliche findet. Im Kleinen zeigen sich schon schnell auf einander folgende Veränderungen der Intensität der Sonnenstrahlen *) darin, dase, wie Lichtenberg auch am anges. Orte bemerkt, schwerstüssige Materien im Fokus eines Brennglases oder Brennspiegels öfters ohne bemerkbare Veränderungen in der Atmosphäre bald sest, bald slüssig werden.

Die Veränderungen der Höhe des Wassers auf unserer Erde haben Einige sehr unnatürlich durch Einströmung desselben in Höhlen, die vorher leer waren, zu erklären gesucht, wobei sich aber nicht würde begreifen lassen, wie das Wasser mehrmals auf lange Zeiträume sollte wieder heraus und hineingekommen seyn. Binige, z. B. Whiston, haben einen Kometen oder dessen Schweif als Ursache einer solchen Vermehrung der Wasserhöhe anschen wollen, welcher aber, wie schon bemerkt worden, als ein äußerst lockerer und sehr wenig Masse enthaltender Körper etwas dergleichen nicht würde bewirken können, und wodurch auch eine mehrmalige Abwechselung der Höhe des Wassers sich nicht würde erklären lassen. Am natürlichsten ist es wohl, diese als Thatsache nicht zu bezweifelnden mehrmaligen Veränderungen der Höhle des Wassers aus einer lange Zeiträume hindurch

P) Ueberhaupt scheint keine Strömung oder dieser ähnliche Naturwirkung immer vollkommen gleichförmig vor sich zu gehen, wie z. B. bei strömenden Flüssigkeiten zu bemerken ist, ingleichen bei dem Brennen einer Flamme und bei der galvanischen Elektricität, bei welcher, wenn man sie durch sich hindurchströmen lässt, das Gesühllent, dass es nicht gleichformig, sondern mehr ruckweise; mit unaushörlichen Verstärkungen und Schwächungen der Intensität gesehicht.

anhaltenden mehrere Verdunstung oder mehrerem Ries derschlage zu erkliren: Nun ist aber der Druck unserer Atmosphäre nur dem Drucke einer ungefähr 52. Fus hohen Wasserskule gleich; wenn also alles Ponu derable in derselben, so wie sie jetzt ist, sollte können als Wasser niedergeschlagen werden, so warde dadurch der Stand des Wassers auf unserer Erde nur ungefähr um 52 Fals höher werden; aber niche za einer solchen Höhe gelangen können, dass Gebirge, wie in der Himalaya und in den stidamerikanischen Cordilleren, sich darunter würden bilden können. Die Frage, wo bei einem sehr holten Wasserstande das viele Wasser hergekommen, und wo es bes einer nachherigen Verminderung desselben hingekommen sey, lässt sich also wohl nicht füglich anders beantworten, als: aus ilem allgemeinen Weltraume und wieder in denselben hinaus, so dals es jetzt unserm Erdkörper nicht mehr zugehört. Manchen, besondere denen, die mit dem ganz willkührlich angenommenen Vorurtheile behaftet sind, als ob jeder Weltkörper etwas in sich abgeschlossenes 'sey', das immer ganz so bleiben müsse, wie es nun einmel ist *), so dass kein

Dieses Vorursbeil war wohl auch die Hauptursache, warum Viele anfangs sich so sehr dagegen sträubten, das
Niederfallen meteorischer Massen als Thattache auzuerkennen, und deren kosmischen Ursprung zuzugeben. G.
A. de Läc hat sogar (in der Biblioth, britann, tom. 17.
18 und 19) eine solche Unveränderlichkeit der Weltkörper mit Begriffen von Orthodoxie in Verbindung gebracht;
wehn man sich aber ähnlicher Waffen bedienen wollte,
würde es sehr leicht seyn, zu beweisen, dass es vielmehr
im hücksten Grade heterodox ist.

Stäubchen oder Tropsen dezu oder davon kommen könne, wird dieses vielleicht etwas befremdend vordkommen; indeseen etimmt es doch wohl besser, als andere Erklärungserten, mit unsern Naturkenntnissen aberein.

Be ist nicht glanblich, dass der Raum zwischen den -Weltkörpern ganz leer ist, sondern vielmehr, dass er -nur äußeres dünne, elastische Flüssigkeit enthält, in -walche die Atmosphären der Weltkörper, denen man keine absoluten Gränsen zususchreiben Ursache hat, allmählig übengehen, Hierin stimmen vicle Physiker -wehl mit .Recht .iberein , und besenders hat Melanderhielm in den neuen Abhandlungen der königlich -schwedischen Akademie der Wissenschaften auf 1798 -gute Bemerkungen hierüber geliesert, in einem Auf--satze über die. Atmosphären der Erde, der Sonne und iden übrigen Planeten, welcher in einer teutschen Uchersetzung in Gilbert's Annalen der Physik, B. 3, 18496 (1840) mitgetheilt ist. Nun ist recht füglich anzunehmen, dese jeder Wekkörper bei seiner Beweg, ung im Raume nicht mehr noch weniger von elastischer Flüssigkeit mit sich führen kann, als ihm vermöge seiner Anziehungskraft zukommt, so dass also bei den Weltkörpern die Dichtigkeiten der Atmosphäre auf der Obersläche sich verhalten werden, wie die Quadrate der Anziehung auf derselben. Auf der Bonne, wo die Granitation auf der Oberstäche nach Herschel wenigstens 28mal größer ist, als bei uns, wird also (vorausgesetzt, dass nicht etwa die Zusammendrückbarkeit der Lust eine Granze bat, die wir nicht kennen) die Amosphäre ungefähr 784mal dichter seyn, als auf der Obersläche unserer Erde, welches auch Melanderhielm annimmt, (wo es aber S. 104 durch einen Druckfehler heiset: dünner, anstatt diehter). Auf dem Iupiter wird also die Atmosphäre ungesihr 120mal diehter seyn, als bei nus; auf der Verreb wird sie von der unsrigen nicht sehr an Dichtigkeit verschieden seyn, und auf dem Monde wird sie nur etwa den 23sten Theil der Dichtigkeit unserer Erdatmosphäre haben können *). Dieses stimmt auch ganz mit den Beobacktungen, besonders von Schröter, über die atmosphärischen Erscheinungen auf den zu unserm Sonnensysteme gehörenden Weltkörpern überein.

Menn also jeder Weltkörpen nur eine seiner Anziehungskraft angemessene Quantität von atmosphärischer Flüssigkeit mit sich führen kann, so folgt ganz natürlich, daß, wenn durch Niederschlag aus derselben (oder durch Verwandlung elastisch flüssiger Stoffe in tropfbar flüssige oder feste) die Quantität derselben vermindert wird, das Fehlende durch neue Anziehung und Verdichtung der im Weltraume in einem äußerst verdünnten Zustande befindlichen elastischen Flüssigkeit müsse ersetzt werden **), und

^{*)} Einige haben dem Monde eine Atmosphäre gans absprachen wollen; dass er aber wirklich eine, wiewohl sehr dinne Atmosphäre hat, solgt aus den Beobachtungen von Schröter über die Dämmerung in derselben, wovon ich mich bei ihm selbst durch den Augenschein überzeugt habe; desglei hen aus Beobachtungen des Landmarschall von Habe in Bodes estresemischem Jahrbuche auf 1802. S. 200 und aus den in der Corrispend. estrenemique des Frbri, von Zach, Mars 1820, p. 271 und Avril 1820, p. 409 mitgetheilten Beobachtungen mehrerer Astronomen bei der Sonnenfinsternise am 7. September 1820.

^{**)} Folgender Umstand scheint dieses schr zu bestätigen,

das, wenn die Verdunstung auf der Oberstäche eines Weltkörpers stärker ist, so das sich aus tropfbar slüssigen oder sesten Stossen mehr elastische Flüssigkeit entwickelt, als er vermöge seiner Anziehungskraft mit sich sühren kann, der Ueberschuss in dem allgemeinen Weltraume müsse zurückgelassen werden. Dadurch, das dieses abwechselnd mehr als einmal sich wirklich auf der Oberstäche unserer Erde möge ereignet haben, und zwar sehr lange Zeiträume hindurch;

Wenn mach enhaltend warmer und trockner Witterung sich Wolken und Regen bilden, sollte man zermuthen, die Wärme müsse zunehmen, weil sehr vieler Wärmestoff, der das Wasser im elastisch - flüssigen Zustande erhielt, nun durch Umänderung desselben in eine tropfbare Flüssigkeit frei wird. Die Erfahrung lehrt aber gewöhulich das Gegentheil, indem es alsdann kälter wird. Die Ursache ist wohl keine andere, als die, weil die Verminderung der Atmosphäre, welche sich auch durch einen niedrigern Barometerstand zu erkennen giebt, nicht blos durch Zuströmung von einer Seite, sondern auch durch Anziehung von aussen ersetzt wird, wo also die von aussen angezogenen Theile nicht so warm seyn können, wie die vorher näher an der Erde befindlich gewesenen. Da man so oft in verschiedenen Höhen über der Erdoberfläche Wolkenzüge bemerken kann, die in ganz verschiedenen Richtungen aich bewegen, und deren jeder einen ganz endern Charakter hat, so würde, wenn man hierüber correspondirende Beobachtungen aus mehreren Gegenden hätte, sich benrtheilen lassen, ob mancher in einer gewissen Höhe der Atmosphäre befindliche Wind bei selnem Portgange früher oder später in einer höhern oder niedern Region gewesen, und also die Luttströmung mehr aufwärts oder niederwärts gegangen sey.

orklätt sich die aus der Beschaffenheit der Gebirge und der darin euthaltenen Ueberreate der Vorwelt zu folgernde Verschiedenheit der Wasserhöhe, in verschiedenen Zeiträumen auf eine sehr einsache Weise.

Ein solches lange dauerndes Uebermass der Verdunstung oder des Niederschlages, und also auch eine Verminderung oder Vermehrung des Wassers auf unserer Erde hat allem Ansehen nach mit der vorher erwähnten mehreren Warme, die ebenfalle lange Zeit muss gedauert haben, in unmittelbarer Verbindung gestanden. Bei einer so langen anhaltenden mehreren Wärme, vermöge welcher die jetzt kältern Gegenden unserer Erde ein Wohnplatz organischer Wesen seyn konnten, von denen wir jetzt nur in tropischen Gegenden Achnlichkeiten finden, und wo diese Gegenden ebensalls verhältnisemassig war mer mögen gewesen seyn, als jetzt, muss wohl auch die Verdunstong der Wassermasse, unter welcher sich die ältesten und höchsten Gebirge gebildet hatten, weit beträchtlicher gewesen seyn, als sie bei der jetzt auf unserer Erdkugel Statt findenden Wärme seyn kann. Ob nun diese verschiedenen Arten des Zustandes, iu welchen sich die Obersläobe unserer Erde besunden hat, mehr oder weniger Tausende oder Hunderttausende vou labren mögen gedauert haben, thut nichts zur Sache, da, so lang auch uns kurze Zeit lebenden Wesen dergleichen Zeiträume vorkommen mögen, sie doch für die Natur, die in der Vergangenheit sowohl, wie in der Zukunst, keine Granze der Zeit kennt, etwas sehr Unbedeutendes sind.

So wie, besondere nach den Beobachtungen von Schröter, un manchen Planeten sich viele Aehalichkeiten mit unserm Erdkörper zeigen, so ist es auch

wohl wahrscheinlich, dass deren Oberfläche nebst den meisten darauf befindlichen Gebirgen, ebensowohl, wie auf unserer Erde, mehr durch Niederschlag aus einer Flüssigkeit, als durch eine von innen nach aussen wirkende vulkanische Krast möge gebildet seyn. Nun sind auf der Venus manche Gebirge sowohl wie einzelne Koppen, nach einer mässigen Schätzung wold 3 bis 4 teutsche Meilen hoch, (deren ich verschiedene bei dem vortresslichen Schröter vernifttelst seines 13füstigen Spiegelteleskopes selbst geselven habe), und auf dem Merkur wohl 5 oder 6 Meilen und vielleicht darüber. Es muss also, wenn diese Gebirge durch Niederschlag gebildet sind, die Flüssigkeit, oder das Wasser, auf diesen Weltkörpern in irgend einer frühern Zeit noch weit höher gestanden haben, als es auf unserem Erdhörper zu vermuthen ist. Wenn nun eine stärkere Intensität des Sounenlichtes, als die jetzige ist, einen langen Zeitraum hindurch auch auf andere Planeten gewirkt hat, so ist eine Verdunstung des Wassers bis zu einer Tiele, wo die Gebirge soweit hervorragen können, um so weniger befremdend, da die Venus ungefähr smak und der Merkur ungefähr 6mal stärker von der Bonne beleuchtet ist, als die Erde. Auf dem Mond scheinen die vielen Ringgebirge mehr! durch eine Wirkung von innen nach ausseh (durdh blatenertige Aufblähungen) gebildet zu seyn; sollte er aber auch eins mal mit Wasser seyn überdeckt. gewassa, so ist es gar nicht zu verwundern, dass wir jetzt auf der Oberfläche desselben und auch in beträchtlichen Vertief ungen nichts davon bemerken, da in einer aufserst dünnen Atmosphäre die Verdunstung stärker vor sich gehen mus, als in einer dichtern.

Bericht ther meine

Extraktionspressen

and die daran angebrachten

neuern Verbesserungen.

Vom

Dr. Romershausen
su Acken an der Elbe.
(Mit der Kupfertafel I.)

Seit dem Jahre 1816 gleich nach Bekanntwerdung der Realschen Verrichtung beschäftigte mich lebhaft die vollendetere Ausführung der neuen Extraktionsweise; da mir indessen die gebrauchten Apparate noch auf keine Weise zusagen wollten, so hielt ich meine Versuche nech heiner öffentlichen Bekanntmachung werth, um so mehr, da ich von Debereiners Verbesserung günstigene Resultate erwartete. — Im Anfang des Jahres 1817 ibegegnete mir nun bei einer zufälligen Quecksilberreinigung vermittelst der Luftpumpe die Idee, den Atmosphärendruck zur Extraktion anzuwenden; es gelang bei der weit höhern Bequemlichkeit und Wirksamkeit dieser Kraft vollkommen; nur hielt ich es für das erste Erfordernise zu praktischer

Anwendbarkeit, eine wohlteile und zugleich dauerhale te Lustpumpe daraustellen. Dies mechte mir anfange in meiner ganz isolirten Lege viele Schwierigkeiten ich führte es indessen noch im August desselben Jahres so ganz nach Wunsch aus, dass ich mehrere Apparate construiren und mit dem Arste und dem Pharmazeuten zu Acken vielfache Versuche mit arzneilie chen Extrakten machen konnte, wie das im Gewerbefreund B. III. S. 212 unterm 18. Febr. 1818. öffentlick mitgetheilte Gutachten bezeugt. Während dieser Versuche kam mir nun eine ähnliche Idee des Herrn Profassors Kastner, Gewerbfr. B. 111. S. 27 .zu Gesicht, und veranlasste mich sogleich zu einer Reise nach Halle, um Kastner meine Maschinen vorzuzeigen und zur Prüfung und weitern Ausführung des Gegenstandes mit ihm Rücksprache zu nehmen. Ob demnach gleich die erste, an sich wohl Jedem einleuchtende Idee und Ausführung meiner Luftpresse meine eigene war, so habe ich doch dem Beifall und der Ermunterung. dieses sehr verehrten Naturforschers die Brmuthigung zu verdanken, meine Vorsichtung sofort öffentlich bekannt zu machen und dieselbe mehr und mehr zu vollenden. - Ich übergab daher noch im Anfange des Jahres 1818 die bereits abgefalste kleine Schrift über die Luftpresse dem Druck | Romershausens Lustpresse, eine in den Königl Preuss. Staaten patentirte Maschine etc. I. Heft, Zerbst bei Füchsel 1818.) und suchte um ein Patent zur Ausführung derselben nach, indem ich dadurch sowohl die allgemeinere Ausbreitung dieser gemeinnützigen Vorrichtung, als auch einigen Ersatz für meine vielssitigen Versuche bezweckte. Indessen konnte ich wegen des Mangels an guten Arbeitern und ohne eigenes Vermögen -

108 Romershausen's

nur sehr unvollkommene Maschinen liefern, daher das anfänglich getheilte Urtheil über diese an sich bei guter Aussührung wirklich treffliche Vorrichtung. Schon im Jahre 1817 vergl. Berlin, Nachricht. 19. Nr. 23. hatte ich zwas gleichzeitig meine Dampfpresse, wie auch die nach oben wirkende und frei zu behandelude mechanische Wasserpresse construirt, wie man dies such im I. Helt m. Schr. S. 10. u. 11. angedeutet findet; indessen besondere Umstände nöthigten mich, dieselben dem allgemeinen Begriffe Lustpresse zu subsumiren, und so sämtliche Vorrichtungen, so wie ich. sie für die besondern pharmazeutischen und gewerblichen Zwecke am geeignetsten fand, auszugeben. Hierin liegt also der Grund, warum Prof. Marechaux in seiner Abhandlung Polytechnisches Journ. 1821. S. 402. vermuthet, dass ich den Gedanken, die Realsche Presse zu wervollkommnen, bald wieder aufgegeben bitte. Vergl. auch Allgem. Anz. d. Deutsch. 1821. Nr. 80, wo diese 5 von mir construirten Apparate geprüft und gewürdigt werdent Unter dem allgemeinen Namen Luftpresse wurden also seit dem Jahre 18, wo ich die Fabrikation dieser Maschinen anordete; mehr als 100 Stück dieser 3 verschiedenen Vorrichtungen von mir ausgegeben, aber die Meinungen über die Zweckmalsigkeit und Brauchbarkeit derselben blieben bis jetzt gethent *), ob' sie gleich in sehr vielen Apotheken und

^{**)} Dies kommit wohl deher, weil ein Theil des Publikums die Brauthberkeit dieser Mäschinen wach den kleinen Kaften und Enwactpressen beurtheilt, welche man wie ein Küchengeräch um einen höchst gezingen Preis verlangte,

Fahriken fortwährend mit Vortheil und Beifall be-

Ich gehe zur Darstellung dieser meiner Maschinen selbst über, die nach dem ihnen zum Grunde liegenden Princip in drei Klassen geordnet werden können.

während doch solche mit Lustpumpen oder Dempfapparaten versehene Maschinen die Genauigkeit und den Aufwand physikalischer Instrumente erfordern. Vorzüglich wand physikalischer Instrumente erfordern. Vorzüglich nützlich aber zeigen sie sich für mehrere Gewerbe und Pahriken, wenn zie in einiger Größe ausgeführt werden; wobei sich verschiedene Abänderungen und Verbindungen mit andern mechanischen Mitteln und Vortheilen anbringen lassen, wie uns dies zum Theil eigne Erfahrung gezeigt hat. Denn diese auf richtige und noch wenig benutzte physikalische Erfahrungen gebauten Maschineu empfehlen sich grade durch ihre Einfächheit, welche noch zahlreiche Combinationen verstattet.

Da jetzt geschickte Apotheker im Einverständniss mit vorurtheilssreien Aerzten häusig mit guten Remersbeusenschen Pressen Extrakte bereisen und untersuchen, so wird man auch die Beschassenheit dieser Extrakte als Araneimittel besser beurtheilen und schätzen lernen (sie sind allerdings verschieden von den auf gewöhnliche Weise bereiteten, nämlich im Allgemeinen besser und stärker), und darauf bei Absassung neuer l'harmacopöen Rücksicht nehmen.

Ueberhaupt sind Kenner darin einig, dass der sinnreiche Ersinder dieser und verschiedener anderer Maschinen Anerkennung und Ausmunterung verdiene, um denselben die Vollkommenheit und vielseitige Anwendberkeit
geben zu köhnen, deren sie fähig sind.

, rid. Rod. I.

sto Romershausen's

L Lustpressen, durch den Druck der Atmosphäre vermittelst der Entleerung wirkend.

1 ste Maschine Fig. 1 auf Taf. I.

P. die Pumpe. A. das Beschickungsgefäls, Die anszuziehenden Substanzen werden auf den sein durch-löcherten Zwischenboden gg eingebracht und von ohen mit einer zweiten ausgelegten Deckelscheibe sest eingeschlossen, die Flüssigkeit daraus gegossen, der untere Raum C nebst der Substanz selbst nach Oeffnung des Hahnes S entleert; jetzt dringt die Flüssigkeit in die Substanz mächtig ein und das klare Extrakt sommlet sich in C und wird nach Oeffnung von e durch habgelassen.

2te Maschine Fig. 2.

P die Pumpe. A das zu entleerende Getiss zur Sammlung des Extraktes, deren mehrere an die Lustpumpe angelegt werden können. C das Beschickungsgesäls zum Ansschrauben in s., deren mehrere von verschiedener Größe beigegeben werden. Die Wirkungsart ist wie bei Fig. 1.

An dieser und der vorigen Figur übersieht man leicht den innern Bau und den Zusammenbang der Wirkungsart dieser nach dem Princip der Lustpumpe construirten Maschine.

3te Maschine Fig. 3.

Gans dieselbe Verrichtung zur Bequemlichkeit mit Kurbel k und Schwungrad s versehen. Von trefflieher Wirkung.

Extraktionsmaschinen.

4te Maschine Fig. 4.

Die Pumpe saugt hier (wie der Durchschnitt, zeigt) das Extrakt unmittelbar aus, welches bei warmen Extrakten, wo die Dämpfe die Leere erfüllen, sehr vortheilhaft ist. A Beschickungsgefäs; über gg werden die Substanzen wie gewöhnlich eingebracht und infundirt. P die Pumpe. B das Sammlungsgefäs des Extraktes, welches bei Niederbewegung des Kolbens durch das Ventil v eintritt.

5te Maschine Fig. 5.

Dieselbe Vorrichtung zu mehreren gewerblichen Zwecken trefflich wirkend (z. B. zu meinem Apparat zur häuslicher Bierbrauerei gehörig). A Beschickungegefäls, worin mm die durchlöcherte Stellscheibe am Boden und dd der Deckel. B Luft - und Extraktpumpe.

6te Maschine Fig. 6.

In jeder Größe ausführbar, von lustdicht bereitetem Eichenhols – mit Filtrirkugel K im Boden, zu nochmaliger Klärung der Extrakte. Die Einrichtung ist aus der Zeichnung einleuchtend *). Wird vorzüg-

^{*}Deigefügt, die auch zur Erläuterung der vorhin beschriebenen Benen Pressen dienen kann.

Nach Ansicht der Zeichnung (Fig. 6.) hat diese Maschine folgende Einrichtung:

Das Beschiekungsgefäs B ist von starkem mit Eisen beschlagenen Eichenholz angefertigt und durch einen lustdiehten Anstrich verwahrt. Der untere Beden wird

Romershausen's

lich zum Auslaugen und zur Gewinnung des Gerbestoffs im Großen benutzt.

von einer lustdicht eingesetzten Metallröhre O durchbrochen, welche sich unterhalb mit einem Hahn H schliesst und sich zur Seite mit einer Röhre RC vereinigt, wolche dieses Gefals mit der Luftpumpe in Verbindung setst. - Zunächst über dem Boden ist eine durchlöcherte Stellscheibe gg angebracht, worauf etwas teines Stroh ausgehreitet und die auszuziehenden Substanzen in den Raum A eingebracht werden. Von oben werden die Substanson durch Antdrückung eines durchlöcherten Deckbodens mm mit Unterlegung eines groben Beuteltuches völlig eingeschlossen und der obere Raum B nimmt die Flüssigkeit aut, womit die Extraction geschehen soll. Ein Deckel D verschliesst endlich die genze Vorrichtung. Bei Extrakten, welche zu völliger Klerheit zuglesch filtrirt werden sollen, dient die durchlöcherte metallene Seihekuget K; sie wird zu dem Ende mit einem groben Flannele rings umwunden, so dass die Enden unten an der Röhre z testgebunden werden, und aledann wird dieselbe vermittelst dieser Rühre in die dazu passende Bodenöfinung O eingesetzt.

Die Lustpumpe P mit zwei sorgsältig eingeschlissen metallenen Regelventilen und einem der Wirkung vegetabilischer Säuren nicht ausgesetzten Stiefel von seinem Zinne versehen, atehet durch die Bodenröhre CR mit dem Beschickungsgefäls in Verbindung. Sie hat eine solche Einrichtung, dass sie ansangs die Lust entleert; alsdann das Extrakt aussaugt und dasselbe durch die Ausstussen aus der gemein Sammlungsgefäls absließen lässt, 'Sie wird vermittelst des Handgriss P in Bewegung gesetzt und der damit verbundene Kolben hat eine solche einfache Einrichtung, dass das Schlassleder desselben, welches an der ganzen Verrichtung allein der Abautzung

II. Mechanische Wasserpressen, durch unmittelbare Compression der Flüssigkeit nach dem Princip des anatomischen Hebers wirkend.

te Maschine Fig. 7.

Die zu extrahirende Substanz zx fest eineuschliessen und vermittelst des starken Queerriegels o vor dem

ausgewetzt ist, von einem jeden selbst, ohne alle Mühe, erneuert werden kann.

Die auszuziehenden und in A einzubringenden Substanzen werden groblich zerkleinert oder hinreichend zerwatericht. Man thut in den meisten Fällen wohl (z. B. bei Ausziehung der Gerbe- und Farbestoffe) sie vor der vollständigen Extraktion mit der Flüssigkeit zu infundigen und zu völliger Ansenchtung einige Stunden stehen zu lassen. Auch ist es vortheilhaft im Laufe der Extraction einige Aufgüsse in B mit heißem Wasser zu machen, um sowohl alle kalt- als warmtöstichen Bestande theile zu gewinnen.

Die Wirkung weise der Maschine ist unn folgende:
Ist die Beschickung nach der Angabe geschehen und
ein Aufgus in B erfolgt, so setst man nach sorgfältiger
Verschließung des Hahnes H die Pumpe P in Bewegung.
Diese nimmt durch die Röhre CR die Luft zus der Seihekugel K, dem Bodenraume xx und endlich auch aus
den auszusiehenden Substanzen selbst hinweg, wodurch
ihre feinsten Poren geöffnet werden. — Der auf der
Flüssigkeitesläche ruhende Atmosphärendruck prefst dieselbe also mit Mecht in die Substans ein, sie entreiset
dieser schnell alle lösbaren Theilchen und erscheint im
untern Raum xx els ein konsentrirtes Extract, welehes die Pumpe jetzt an der Stelle der Luft ausnimmt und

Romershausen's

Abweishen nach oben zu eichern. Die Flüssigkeit wirti in A bie zur Höhe der Seitenröhre b eingegeseen. Zieht man jetzt die Pumpe P bis über die Seitenröhre a in die Höhe, so entsteht unter dem Relben ein leerer Raum, welcher durch die halbe Röhre av aus A sich mit Flüssigkeit anfüllt; wird nun der dichte Rolben g niedergedrückt, so presst er die Flussigkeit durch die Bodenröhre und das ventil in in die substanz ein a. s. w. Das Extrakt sliesst durch die Röhre dab, deren Uessung mit der Hohe der eingebrachten Substanz correspondirt. Tritt bei hestigem Druck etwas Flüssigkeit über den Rolben g, so slielst sie durch b in A zuruck.

Dieses ist nebet der Dampspresse meine machtig-

ans 3 abfliesen läist. Man thut wohl die Pumpoubewogung von Zeit zu Zeit durch kleine Zwischenpausen zu unterbrechen und setzt diese Operation d lange fort, and ernouert dabei den Aufguls in B so oft bis das aus S abfliesende Extrakt die Erschöpfung der Substanz anzeigt. Von der hochstmächugen Wirkung dieser Maschine wird man sich sogleich überzeugen, wenn man bedenkt, dass der Lussuruck aus einen = kusse kläche über 2000 Plund beträgt, und dass hier die Substanz zugleich selbst entleert ist; die in ihren seinen l'oren eingeschlossene Luit kann daher der eindringenden Flüssigkeit nicht widerstehen, wie bei den durch andere Kräfte wirkenden Ausziehungsmassen und bei allen gewohnlichen ionen der Pall ist, Uebrigons ist die Beschickungswie die Reinigungsweise dieser Presse sehr bequem, bei letzterer wird der Hahn H geöffnet (damit keine groben Theile in die Pumpe übergehen) der Ruckstand aus A herausgenommen und mit klarem Wasser alles ausgespühlt, welches ans H abfliefst,

pte Vornichtung, da das Verhältniss der Quadrate des Pumpendurchmessers zu dem des Beschickungscylinders eine jede Modifikation, zufalst, und durch dis zervielfälugenden Hräste des Hebels beliebig unter stützt werden kann.

21e Maschine Fig. 8, 1100

- Eu kleinen Arbeiten vouzäglich bequem und vortheilhaft BB ein :Gefäse, :welches die zur Extraktion anzuwendende Flüssigkeit enthält. A das Beschickungs zefäls, welches: mit dem Deckel dd und der Pumpe R bin Ganzos ansmacht. Dasselbe wird umgekehrt und zwischen die Pacher min was e die Substanz pingeschlossen, alsdanz die Worrichtung in das Gafafs BB singesetzt, so dass der Deckel dd aber schliefet. Bei dem Aufziehen der Pumpe P saugt der Kolben K durch die Seitenröhre o und das Ventil v Flüssigkeit ein, bei dem Niederdruck schliefet sich v, und die Plassigkeit wird darch w in die Substanz eingepress Bei Fortsetzung dieser Operation durchdringt das Extrakt die Substanz wiederholt und fortwährend, ble sie völlig ausgelaugt ist - jetst hebt man die Vorrichtung A aus B hereus, so dals die Pumpe durch o Lust schöpfen kann, welche aledann in die Substanz eintritt und den letzten Rest des Extraktes sant bis zur Trockenheit austreibt.

III. Dampfpressen durch Expansion der Luft und Dämpfe wirkend.

· 1te Maschine Fig. 9.

A der Dampskessel. B das Beschickungsgesäls: E das Sammlungsgesäls des Extraktes. L eine Spiri-

116 Romershausen's

tuslampe. Bine Röhre rx verbindet des Beschickungsgefäls mit dem Dampfkossel, in dem sie sich nahe am Boden des letztern bei z öffnet. Die zuszuziehende Substant wird über in eingebracht und durch den Deckseiher vermittelst des Queerstifts c singeschlossen und vor dem Entweichen nach oben gesichert. Ist a bis zu zz mit'det Flüssigkeit gefüllt und die Impe angestudet, mubilden sie über der Flässig-Beitellsthe us Dampfe und drücken auf dieselben in Verbindung mit der deselbet eingeschlossenen und Expendirien Laft, die Flüssigkeit kann aber nirgende batweichen, als durch die Röbre xz, sie durchst omt with this in B eingeschlossene Substanz and entreifst ihr in höchster Schnelligkeit alle entractiven Bestandthoile, worant der Extrakt durch d nach E abiliefet, Ber Hahn b dient, die Operation nach Belieben su heminen und zu medifieiren, und a um Flässigkeit nochtugielen. Bei größern Apparaten andet sich auch mech ein Sicherheitsventil, welches die Serge einer möglichen Zerträmmerung beseitigt.

leh lasse diese Maschine in 9 verschiedene Pormen unfertigen, weven ich hier nur noch die Fig. 10 mit verschiedenen Beschickungsgelissen A und Kühlapparet G auffähre.

Auch der Apparat Fig. 11. kann auf verschiedens Weise abgeändert werden *).

^{*)} Diese Damptpresse (Fig. II.) besteht aus folgenden einselnen Vorrichtungen:

¹⁾ Das Compressionsgoloss. Eine ringe verschlossens starke kupserne Lieue, die oben einen Hahn B trägt.

a) Ein gewohnlicher Wosserhesel, welcher ungefähr zwei Drittheile anthält, wesene das Compressionsgelaß

Wenn ich nun über die Wirkung meiner Maschinen ein Urtheil fällen soll, so mus ich nach vielsachen Versuchen und Ersahrungen Folgendes bemerken.

faset, mit welchem er durch eine Röhre h verbunden ist, deren Communikation durch den Hahn A geschlossen werden kann.

- 3) Das Extraktionsgefäss von starkem Eichenholz, in dessen unterm Boden eine kupferne Röhre k lustdicht eingesetzt ist; diese Rohre stehet durch eine mit einem Hahn C versehene Röhre i mit dem Compressionsgesäs in Verbindung. Bei nn über dem untersten Boden ist eine gewöhnliche Stellscheibe angebracht, worüber etwas reines Stroh ausgebreitet wird, und elsdann im Raume M die gröblich gestofsenen anszuziehenden Substanzen eingebracht werden. Es wird nnn ein grobes wollenes Tuch derauf gelegt und mit der Seihevorrichtung PP von oben geschlossen, welche durch eine hier nicht sichtbare Einrichtung vor dem Entweichen nach oben gesichert ist, Ueber dieser Seihevorrichtung befindet sich eine Seitenröhre E, welche entweder wie hier herabgeneigt zum unmittelbaren Abslicsen des Extrektes in ein Sammlungsgefal's bestimmt ist, oder auch bei aromatischen Substanzen mit einem Kühlapparate zur vorherigen Abkühlung des Extraktes verbunden werden hann. Die Bodenröhre K ist sodann noch mit einem Hahn D versehen, um den Rest der Flüssigkeit bei Reinigung der Maschine abiliefeen zu lassen.
- 4) Der Ofen zur Feserung, worln des Compressions gefäs und der Wasserkessel so eingemauert sind, dass beide von der Flamme vermittelst des Kanals FFF bespühlt werden, ehe der Rauch durch die Röhre R entweicht.

Das Verfahren bei der Extraktion ist folgendes: Sämmtliche Hähne sind geschlossen; der Wasserkessel



118 Romershausen's

Die Luftpresse liefert die aromatischleinsten Extrakte, vorzüglich Fig. 1. und 3., die Gründe sind eint uchtend in der angeführten Nr. 80 d. allgem.

wird voll Wasser gefällt; die Hahne B und A geöffnet, worauf durch h das Wasser in des Compressionsgefäße abiliefet; jetzt wird der flahn A geschlossen, der Wasserkessel nochmals augefullt und des Feuer augezündet, Während sich nun das Wasser erhitzt, wird das Extraktionig fife mit den anssuziehenden Substanzen auf die oben angegebene Art beschickt. Sobald als nun das Wasper su sieden beginnt and die Dampfe ans B entweichen, wird dieser Hahn B geschlossen und degegen nach Verlauf von einigen Minuten C geötfnet. Da jetzt die im obern Baum des Compressionig Laftes verdichteten Dampfe mit machtiger Kraft auf die Flussigkeit deurken, so wird dieselbe durch die Röhre it in das Extraktionsgefale hinnbergeprefet; sie durchdeingt die deselbst eingeschlossenen Bubstanzen von unten nach oben, entreifst ihnen alle extraktiven Bestandtheile und das Extrakt fliefet oben durch & in das Semulungsgefale ab.

Dieser Prozess denert fort, his alle Flüssigkeit aus dem Compressionsgefäls entwichen ist, welches man daran webenimmt, dass bei PP Dämpse erscheinen. Jetzt wird der Hahn B geöffnet, C geschlossen und durch Osfinung des Hahnes A das bereits siedende Wasser des Wasserkessels wieder in des Compressionsgefäls eingelassen und dieser Kassel nach Schließung des Hahnes A abermals mit Wasser gefüllt. Wird nun B geschlossen und C geöffnet, so erfolgt eine zweite Ausziehung, welsche solunge fortgesetzt wird, his alle extraktiven Bestandtheile im M erschöpft sind und klares Wasser aus E abhiefet,

. Bei den meisten Sehrtensen jet se pottheilfaft, die-

Ans, Jahrg. 1821. nach vielen belehrenden Versuchen vollständig entwickelt worden. Sie läset sich am billigsten und hichtesten im Großen nach Fig. 5 und 6 ausführen. Doch bleib ihre Wirkung stets auf den Atmospharendruck ibeschränkt (welches auch sach in allen Fällen binzeichend ist), während ihn die mechanische Wasserpresse Fig. 8 und 9 noch weit übersteigt und daher im Allgemeinen concentrirtete Ex-

selben zuvor einige Studen mit kaltem Wasser anzuteuchten, wodurch sowohl die Lönung des Estraktes heschleunigt wird, als auch zugleich alle kaltlöstichen Beatandtheile der auszuziehenden Körper gewonnen werden.
Noch wirksamer ist es aber, wenn man alsdann auch bei
dem Anfang des Prozesses so viel Wasser in das Compressionsgefäls einläst, dass der Boden einige Zoll hoch
davon bedeckt ist; dieses Wasser, welches sich schnell
au Dämpsen expandirt, lässt man alsdann bei Oeffnung
des Hahnes C durch die geseuchteten Substanzen in M
entweichen. Es ist ausfallend, wie ungemein auslösend
diese durchströmenden heisen Dämpse auf die Substanz
wirken, und wie sehr dadurch die nachsolgende Extraktion beschleunigt wird.

Obgleich das Extrakt nie die Siedhitze erreicht, so kann doch bei aromatischen Substanzen die Abschlussichre E noch mit einem besondern Refrigerator, nach Art der Brennapparate, verbunden werden, um desselbe sur Vermeidung jeder Verflüchtigung im verschlossenen Raume zuvor völlig abzukühlen.

Da diese Dampfpresse ganz mit derselben höchst mächtigen Krast wie die Dampsmaschine wirkt und ihre zuslösende Wirksamkeit durch die Wärme begünstigt wird, so gewährt sie allen durch Extraktion operirenden Gewerben die wesentlichsten Vortheile.

120 Romershauscn's Extraktionsmaschinen.

grakte liefert; dieses scheint der Grund zu seyn, dast die Meinungen bis jetzt noch getheilt blieben. Beide sind bereits in den Händen vieler Gewerbtreibender und Pharmazeuten, und einer zieht diese, der andere jene ver. Die Dampspresse überwiegt inzwischen bei allen wäserigen Wärme zulassenden Extrakten beide bei weitem an Bequemlichkeit, schneller und tressicher Wirkung, selbst bei den schwerlöslichsten Substanzen, nur muß wie in Fig. 10. durch einen Kühlapparat jede mögliche Verstächtigung verhütet werden. Be wurde mich zu weit führen, wenn ich für alle die viel-eitig verschiedenen gewerblichen Zwecke durch die Auwendung bereits bewährten zweckmässigsten Vorrichtungen hier aufführen wollte, da ich chen jetzt damit beschäftiget bin, diesen interessanten Gegenstand in einer besondern Schrift ausführlicher abzuhandela.

Ueber die

kohlensauren Wasser

. , A O M

Dalton.

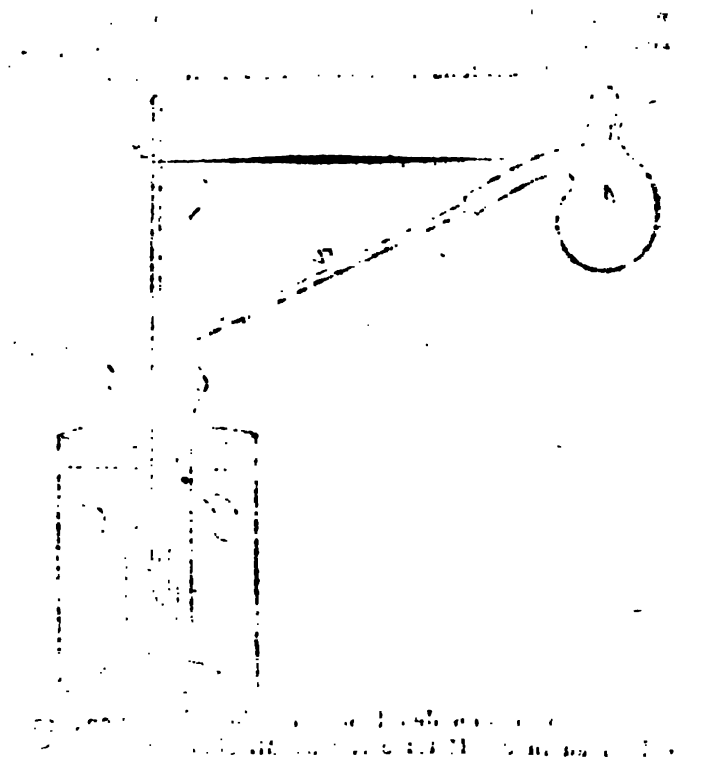
Wenn ein Quellwasser blos kohlensauren Kalk und sonst keine auderen Salze in merklicher Menge enthält, wie dies oft der Fall ist, so kann man nach I. Däiton (Philos. Mag. 1821. Oct.) ein solches kalkhaltiges Wasser durch Zusatz von Halk oder Halkwasser von allem Kalk befreien. Denn da sich in den Wassern der Halk im Zustande eines sauren kohlensauren Salzes (welches auflöslich ist) befindet, so wird dieses Salz durch einen Zusatz von Kalk in den gewöhnlichen unauflöslichen kohlensauren Halk verwandelt und dadurch gefället. Es zeigt Dalton durch Versuche, dass sich auf diese Weise sogar die Menge des Kalkgehalts bestimmen lässt, selbst wenn auch Gype zugegen ist.

Der erwähnte auflösliche kohlensaure Kalk (welches Salz analog den mit Kohlensäure gesättigten Alkalien neutral, so wie der gewöhnliche kohlensaure Kalk basisch genannt werden muss) ist wegen seiner leichten Zersetzbarkeit jedoch noch nicht für sich, sondern aur in Auslösungen dargestellt worden.

Die Abhandlung über die Quellwasser, die als eine vor gemischter Versammlung zu Manchester gehaltene Vorlesung zumeist Bekanntes enthält, schlieset Dalton mit solgenden neuen Beobachtungen:

"Eine der wichtigeten dabeit von mir beobachteten That-sc en us vie, dass alle Quellwasser, welche kohlensäuerlichen oder kohlensauren Halk enthalten. durchaus alkaumsch realiren, auf Farben. Diese Alkalinität wird nur dann aufgenoben, wenn man eine stärkere Säure, wie Schwefelsaure oder Salzsäure, in solcher Menge zusetzt, dass eich sämmtlicher Kalk damit sättigt. Zur Bestimmung des Kalkgehalts in solchen Wassern ist es daher hinreichend, sie mit einer von jenen Säuren zu neutralisiren, und die Menze der zugesetzten Säure genan zu bemerken. Ein solches Wasser mag übrigens abgekocht oder frisch seyn, oder auch Gyps neben dem kohlensauren Salze enthalten, immer sicht die Alkalinität mit der Menge des kohlensauren Kalts in Verhältniss. Daher werden auch Metalloxyde, wie Kupfer- und Eisenoxyd, durch gemeine Quellwasser eben so niedergeschlagen, wie durch Aetzkalk, obgleich in den Wassern der Kalk doppelt so viel Saure enthalt, als der gemeine kohlensaure Haik oder der Halkstein. 1ch erwartete, dass der mit Kohlensaure übersättigte Kalk sauer reagiren warde, allein die basische Reaction bleibt, wenn auch das Wasser mit noch so viel Kohlensäure versetzt wird. Das reine kohlensaure Wasser ist jedoch, wie bekannt, sauer."

"Von diesen merkwärdigen Thatsachen konnte jeh mich nicht eher völlig überzeugen, als bis ich ein kanstliches mit Kohlensäure übersättigtes Kalkwasser dargestellt hatte, indem ich gewöhnliches Kalkwasser so lange mit Kohlensäure schwängerte, bis die milchichte Flüssigkelt wieder völlig hell geworden war. Diese Auflösung blieb alkalinisch, auch nachdem ich noch zwei bis dreimal mehr Kohlensäure zusetste. Hiernach scheint es unmöglich zu seyn, mit Halk ein eben so neutrales (nicht mehr basisch reagirendes) kohlensäures Sals wie mit dem Ammoniak darzustellen, wenn man det Wort neutral im gewöhnlichen Sinne nimmt, "

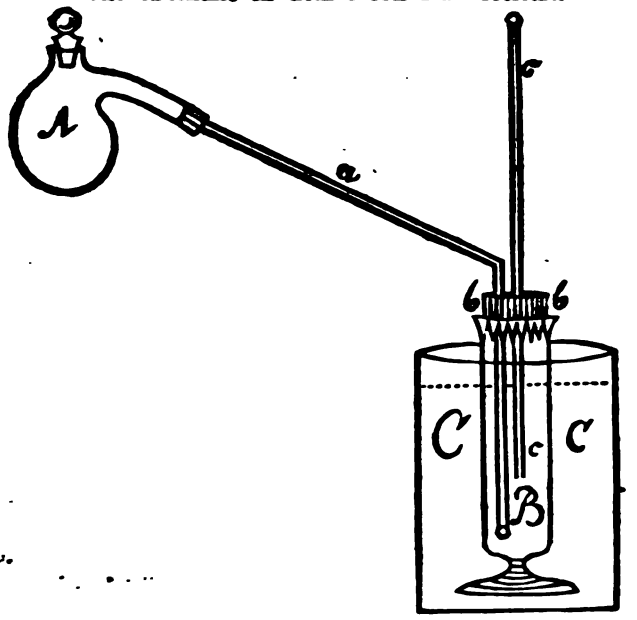


Notizen.

Döbereiner's Apparat zur Darstellung des Sauerstoffaethers,

hestehead

in einer Reterts. A, welche tubulirt und mit einem langen am Ende abwärts gebogenen Glassohre a verseben und durch dieses mit einem engen hohen Glascylinder mittelst eines durch bohrten Korks bb luft dicht verbunden ist. Dieser Glascylinder steht in einem weitern mit kaltem Wasser gefüllten Glase CC und hat eine gerade an beiden Enden offene Sicherheitsröhre cc, welche ebenfalle in dem Kork bb festsitzt.



Will man nun den Sauerstoffather darstellen, so gebe man in die Retorte A eine Mischang von:

- 1 Antheil = 45,8 absoluten Alkohole,
- 2 = 2 × 46 Vitriolöl und
- $3 = 3 \times 42$ Manganhyperoxyd.

Man erwärme dieselbe mittelst einer Spirituslampe schwach so lange, bis die Masse in kochende Bewege Man entferne sodann die Lampe und ung kommt. umgebe die Röhre a mit durch kaltes Wasser genäßtes Fliesspapier, damit die aus der Retorte aufsteigende Dampsen abgekühlt werden und sich verdichten. Die Wechselwirkung der Bestandtheile jener Mischung wird von nun an stürmisch, es erfolgt eine gewaltige Temperaturerhöhung und die Produkte dieser Reaktion strömen in Masse gedruckt durch das Rohr. Man lasse sich durch diese Brecheinungen nicht stören, sondern fahre furchtlos fort, auf die Röhre a beständig kaltes Wasser zu gielsen. Nach wenig Minuten ist der Prozess beendigt und man findet dann in der Vorlage B als Resultat desselben 1) schweren Sauerstoffather und 2) eine aus Wasser, Essigsaure und noch etwas Alkohol bestehende Flüssigkeit, welche durch Verdünnung mit Wasser noch eine kleine Menge Sauerstoffäther fallen lässt. Man sondert beide von einander und unterwirst den Aether, welcher etwas Schweselsäure chemisch gebunden enthält, der Rectification. Das Destillat ist leichter Sauerstoffäther im Geruch und Geschmack analog einer Mischung von Essig- und Salpeteräther.

Jener Destillirapparat kann übrigens auch zur Darstellung aller andern Aetherarten mit Vortheil angewendet worden.

Laplace's Benrerkung über das Luftthermo-

Das Lustthermometer ist nach Laplace (Ann. de ch. XVIII 189, das einzig wahre natürliche Thermometer (thermomètre de la nature), indem die Tarilichen der Lust, nicht wie die der sesten und liquiden Körper, eine Anziehung (wewigstens nicht merklich) auf einender ausüben, sondern auf den Wärmestoff der Lusttheilchen die srei durchstrahlende Wärmestoff der Lusttheilchen die srei durchstrahlende Wärme allein wirkt, deren Intensität oder Dichtigkeit also durch die Ausdehnung eines Gasvolums unter constantem Druck oder durch die Grade des Lustthermometers angezeigt wird.

Abänderung der Davyschen Glühlampe.

Nach den Ann. of Philos. 1821. Nov. 396 wird das Leuchten der Davyschen Glühlampe beträchtlich vermehrt durch Außsetzen einer kleinen Röhre auf den glühenden Drath, nach Art der Argandschen Lamps. Hierbei verbrennt der Allohol vollständiger, während derselbe bei dem schwachen Glühen des Draths blos in Essigsäure und eine ätherische Flüssigkeit zersetzt wird.

Temperatur der Nordpolgegenden.

Auf den Nordpolmeeren ist nach Seoreiby (Ant. de chem. AVIII. 55) die Temperatur der Lust während der Sommermonate wenig veränderlich, nämlich zwischen Mittag aud Mitternacht nur um 1 hoch-

stens 2° C.; im Frühling und Winter dagegen-betragen die täglichen Veränderungen des Thermometers wohl 12 bis 14 und sogar 18 Centesimalgrade undy was dabei merkwürdig ist: diese großen Temperatur-wechsel fallen gewöhnlich mit starken baremetrischen Veränderungen zusammen.

Die mittlern Temperaturen unter 78° nördlicher Breite und dem Meridian von London sind nach Scorresby:

	Im Januar	- 18°,3 C.	Jul.	+ 2,8
	- Febr.	- 17,3	Aug	+ 1,6
	— März	- 14,4	Sept.	- 2,3
•	— April	- 9.9	Oct.	- 7,5
	i Mai	- 5,3	Nove	- 1ä,3
•	- Jun.	– 0,3	Dec.	— 16,0

und die mittlere fährliche Temperatur des Nordpols wahrscheinlich — 12°,2 °C.

Anglada über das Gas der Schwefelbrunnen.

ielwasser sucht Anglada, Prof. der Med. und Chemie zu Montpellier, nach vergleichenden Untersuchungen über 45 Mineralwasser des südlichen Frankreichs zu zeigen, dass das Gas, welches die heißen und kalten Schwefelquellen ausstoßen, gehörig aufgetangen, aus reinem Stickgas besteht, und dats das aus der Tiefe einer Quelle geschöpfte Schwefelwasser auch bei der Erhitzung blos Stickgas ohne Beimischung von Schwefelwasserstoff, Kohlensäure oder Sauerstoffgas giebt, wenn anders das Wasser nicht durch ein Reagens zersetzt worden, mit Ausnahme selcher Schwefelprunnen,

welche einen Schweselschlamm (metière glaireuse) abgesetzt haben, also wegen schlechter Abgrahung und Fassung schon zersetzt worden (wie sehr viele)/ und daher auch bei dem Baden nicht so gut mehr durch chemische Zersetzung auf die Haut wirken.

Das vorgefundene reine Stickgas leitet Anglada
von unterirdischen Strömungen ber.

Ann. de ch. XVIII. 113.

Dichtigkeit der Hölzer in großer Meeresuefe.

In Scoresby's Reisen nach dem Nordpole R. II. Cap. 2. Sandet sich eine Reihe Versuche über die Zunahme des specifischen Gewichts verschiedener Hölser, wenn sie in großer Meerestiefe durch starken Druck von Wasser durchdrungen werden. Tannenhols nahm am meisten an Dichtigkeit zu; darauf folgten Eschen-, Ulmen-, Eiche, Nußbaum- und Acajouholz; zuletzt Kork. Ein vorber durchfeuchtetes Einehenholz von 6,720 spec. Gew. hatte nach dem Einsenken in eine Tiefe von 65:8 Fuß engl. eine Dichtigkeit von 1,185 angenommen.

Arsenikfreies Spiessglanzerz.

Nachdem Serullas vielsachen Versuchen zu Folge es bezweiselt hatte, dass es ein arseniksreies, für die Pharmazie unverdächtiges Spielsglanzerz geben möchte, erhielt derselbe nach den Ann. de ch. XVIII. 47. ein natürliches Schweselantimon von Montluçon im Dep.

keinen Arsenik finden konnte. (Es ist nöthig, jetzt die zu Präparaten gebräuchlichen Antimonerze nach Serullas Methode genau zu prüfen, um die wirklich gefahrlichen von den guten zu trennen, und dadurch unnöthigen Verdacht zu verhüten).

Kohlenpyrophor.

Gewöhnlicher Brechweinstein gepülvert in einem verschlossenen Tiegel zwei oder drei Stunden lang bis sum Weiseglüben erhitzt giebt nach Serullas in dem Journ, de Phys. 1891. Aug. beim Erkalten eine lockers koblige Masse, welche wegen ihres Gehalts an Kaliumantimon sich beim Besprengen mit Wasser mit einer Pulverexplosion entzündet und Funken sprühet. Da dieser Pyrophor auch schon an der Luft, wenn gleich weniger lebhaft, verbrennt, so mus derselbe sehr schnell und vorsichtig aus dem Tiegel in das Gefäss gebracht werden, worin man ihn aufbewahren will. Um das Umschütten zu vermeiden, kann man ihn in winer gutbeschlagenen Flasche zugleich bereiten und ausbewahren; doch muss dann die Masse vorher in einem andern Gefälse so lange ausgeglühet werden, als sich noch brenzbares Gas zeigt.

Bereitung des Antimonkaliums.

Um eine an Halium besonders reiche Antimonlegirung zu erhalten, wird nach Serullas in dem Journal de Phys. XCIII. 118. Brechweinstein mit einem Jers, f. Com. N. R. 4, M. 1. Heft. Zehntel Salpeter zerrieben in einem Tiegel a bis 3 Stunden lang bestig geglühet. Der Zusatz von Salpeter dient zur bessern Ausscheidung der Kohle, von welcher jedoch noch immer etwas in der schwarzen Masse zurückbleibt. Die pyrophorische Eigenschaft der mit Kalı und Kohle reducirten Antimonoxyde kannte schon Klaproth (Wörterbuch I. Art. Antimon).

Tscharki,

Wenn die Indianer in Südamerika ihr Fleisch haltbar und auf Wanderungen tragbarer machen wollen, so trocknen sie es an der Sonne, wodurch es auf beinahe ein Viertel seines Gewichtes und Volums gebracht wird, ohne an Güte merklich zu verlieren. Wollen sig dies Pleisch, das sie Tscharki nennen, genießen, so legen sie es in heise Asche, worauf es wieder außehwillt und mit Salze bestreut, auch nach dem Urtheil der Spanier, eine angenehme Speise giebt. Durch sehr langsames Dörren in einem Backofen läßt sich ebenfalls ein lange haltbares, zum Kochen und Braten gleich dienliches Fleisch darstellen. Um es vor insecten zu schützen, kann man es in geöltes Papier einhüllen.

Ann. de ch. XVIII. 178.

Proust über Suppentaseln.

Um die Suppentaseln wohlseil und zugleich sest und haltbar derzustellen, wendet man bekanntlich Knorpel, Schnen, Horn u. s. w. an, wodurch man

aber nicht mehr einen Fleischextrakt, sondern nur eine fast in Leim verwandelte Gallerte erhält. Proust fand in den gewöhnlichen englischen Suppentafeln nur 5 Proc. schmackhafte Fleischsubstanz. Daher der Misscredit, worin diese Tafela stehen. Ein Pfund gutes Rindsleisch im Papinischen Topte ausgekocht, giebt mur 1 Unze getrockneten Fleischextrakt. Dies ist eine trockene, aber biegsame, elastische zähe Substanz, wie gezogenes Cautschuk; sie wird an der Lust seucht und muss daher in verschlossenen Gefässen aufbewahrt werden. Durch Alkohol lässt sich die Hälfte des Gewichts schmackhaftes Princip (Osmazom) ausziehen; das übrige ist Gallerte. Auf der Zungu geben solche reine Bouillontafeln einen ungemein starken würzhaften Geschmack, und sie können daher wirklich zur Würzung von Speisen dienen; eine halbe Unze liefert mit 1 Pfund Wasser eine treffliche Brühe. den Kraftverlust eines Verwundeten schnell herzustel. len, ist, wie schon Parmentier bemerkt, nichts besser als eine solche Suppentasel ausgelöst in gutem' .-Wein.

Aus den Ann. de ch. XVIII. 170.

Chevreul über Seifenbildung.

Chevreul's neuestes Memoire über die Saponification (worin Richter's Annahme, dass die Fette durch die Alkalien sich in Säuren umbilden, weiter ausgeführt wird) handelt von den Alkalien in Beziehung zu den Fetten, und zeigt, dass nicht blos die sixen Kalien, ätzenden Erden und Blei- und Zinkoxyd, sondern auch Ammoniak und Talkerde in bestimmten 132

Verhältnissen mit den Fettigkeiter. Seisen darstellen. Wenn man nämlich Talkerdehydrat mit einem gleichen Gewichte Wasser gemengt in Wasser his zu 100° C. eine Zeitlang erhitzt, so tritt ein Zeitpunkt ein, wo man die Saponification vollendet und die Pettigkeit in Margarinsäuse., Oolsäure und ein stifses Princip verwandelt findet. Durch Ammuniak wird ein Fett bei gewöhnlicher Temperatur nur sehr langsam seponificirt.

. Ann. de ch XVIII. 62.

Knochen als Düngmittel.

Die zerkleinten Knochen übertressen bekanntlich andern bekannten Düngmittel an anhaltender Dauer und Krust. Dies rührt nach d'Arcel in den Ann. de ch. XVI. 361 daher, dass die Knochen, welche an 40 Proc. thierische Substanzen enthalten, nich nur änsserst langsam freiwillig zersetzen. Ansangs entwickeln sie Ammoniak; ein Jahr lang gebleicht verlieren sie nur 2 Proc. und durch allmählige Zersetzung des Fettes und der Gallerte durch des Alkalı geben sie viele Jahre lang eine ammoniakalische Seise ab, welche der wirksamste Bestandtheil jedes Düngers ist,

Rothe Farbe für Steine.

Eine Auflösung des bekannten Drachenbluts mit einem Pinsel auf weisen Marmor getragen, dringt so tief ein und verhärtet sich so sehr mit dem Marmor, dass diese Parbe selbst durch Säuren nicht leicht zerstört wird. Deshalb bedienten sich sehen die Grie-

chen dieses Färbemittels (?). Der Tempel der Nemusis zu Ramno ist am Giebel mit solchen rothen Zeichmungen geschmückt.

Aus dem Giorn. de Fisica. Dec. II. T. I. p. 231.

J. Murray über Zersetzung der Metallsalze durch den Magnet *).

In einer der k. Societät zu Edinburgh vorgelesenen Abhandlung habe ich echon eine Reihe Versuche, welche mir den Einfluss des Magnetismus auf
Metallsalze unwidersprechlich zu beweisen scheinenmitgetheilt, und seitdem noch mehrere Beweise sür
meine Behauptung gefunden; hier will ich jetzt aus
meinen zählreichen wiederholten Versuchen einige wenige ausheben, welche für mich wenigstens jeden Zweifel entsernen.

Eine Auflösung von salzsaurem Quecksilberoxyd wurde durch einen hineingelegten Magnet sehr bald zu metallischem Quecksilber reducirt, worauf die überstehende Flüssigkeit keine Wirkung auf Eiweißt mehr zeigte. Es wird also seine magnetische Stahle seile mit Syrup angewandt ein vortressliches Gegengist gegen Suplimat seyn (!).

Ans dem Philos, Mag. 1821, Nov. p. 350. — hier unter den Notizen blos als Neuigkeit mitgetheilt, die vielleicht bessere Untersuchungen veranlassen könnte, für jetzt in dieser Gestalt aber noch nichts Sicheres derbietet.

Salpetervalgsaures Platin wurde zbenfalls zersetzt, und zwar mit deutlich hörberem Brausen und zugleich mit sichtbarem Schaum, wenn man die Flüssigkeit gegen das Licht betrachtete.

Peiner Stahldrath, welcher keinen Magnetismus hatte, lag 14 Stunden lang in einer Silberauslösung, ohne darauf zu wirken; sobald derselte aber mit den entgegengesetzten Pulen zweier Magnete in Verbindung gesetzt worden, überzog er sich sogleich mit sedersörmigen Silberkrystallen.

Als von demselben Drathe ein magnetisirtes und unmagnetisirtes Stück in das salpetersuure Silber gelegt wurde, so reducirte sich an jenem das Silber, während das unmagnetische Stück ohne Wirkung blieb-

Ein Stahlmagnet wurde mit Copalfirnis überzogen in eine salzsaure Merkurauslösung gelegt: die Reduction fund des Ueberzuges ungeachtet ebenfalle Statt.

Zwei Magnetstangen wurden 2 Tage lang in phosphorige Säure gelegt: die Säure zersetzte sich; der Nordpol der einen Stange war kaum angegriffen, während der Südpol der andern sich bis auf i Zoll Tiese eingefressen zeigte, und das von Daniell angegebene büschelsörmige Gewebe entblöste.

Die beiden Pole (N. u., S.) zweier Magnetstangen wurden in salpetersaures Silber getaucht und ? Zoll von ihren Enden durch einen Stahldrath verbunden: es zeigten sich reducirte Silberkrystalle dicht unter dem Verbindungsdrathe und dieser selbst wurde damit überzogen.

Auf diese Weise habe ich die verschiedensten Metallsalze ohne Ausnahme durch den Magnet rersetzt und mich dabei überzeugt, das sowohl Stahl als anderes kohlenhaltiges Eisen die Säure von jedem andern Metalle an sich ziehe.

Ein Stück Platindrath, das für sich allein die Silberauslösung nicht veränderte, wurde sogleich gefärht und trat in Wirkung, sobald ich es mit den beiden Polen eines starken hussörmigen Magnets (der 12 Plund trug) in Verbindung setzte.

Wenn eine Magnetstange in eine Silberauslösung getaucht wird, so bewirkt sie vellständige Reduction (so beträchtlich auch die Menge der Auslösung seyn mag); und dabei wird die mit der Flüssigkeit in Berührung stehende Obersläche des Magnets nicht angegriffen, sondern blos die oberhalb der Flüssigkeit herausragende, und zwar durch die entweichenden sauten Dünste, welche in Folge der Zersetzung sich entwickeln.

Um den Nordpol bilden sich in der Silberauflösung weit schneller und reichlieher die glänzenden Silberblättchen, als um den Südpol. Diese krystallinischen Blättchen zeigen deutlich Polarität, indem eine genäherte seme Stahlplatte auf sie wirkt.

Wenn man den Magnet in eine salzsaure Quecksilberausiösung taucht, und die Zetsetzung unter Absetzung kleiner Kügelchen von metaltischem Quecksilber eintritt; so sieht man deutlich, wie die Wirkung vorzüglich stark, und die Reduction besonders rasch und reichlich an den Eeken und Enden der Stange vor sich geht, ganz auf dieselbe Weise wie wenn man eine magnetische Stange in Eisenfeile legt.

Es ist ein ansiehender Anbliek, die Reduction der kleinen Metaltheilehen an den Polen, besondere an dem Nordpole zu sehen, wie sie hier eine vierseit tige Figur bilden nach der Form der geneigten Stange! Die Reduction fingt immer an den Ecken an und schreitet sichtbar weiter.

Gallertartiges Meteor in Nordamerika.

Nach Silliman's Journ. of Sc. II. 335. sah man su Amberst in Massachusets am 13. Aug. 1819. zwischon 8 und 9 Uhf Abonds in der Atmosphäre eine beträchtliche Feuerkugel von glimzendweißem Lichte, welche dieht neben einem Hause niedersiel und von-Russes Gravas Esq., vormaligem Lector der Chemie am Darmouth Collegio untersucht wurde. Nach dem Palle bildete sie eine kreissormige Platte, wie ein Teller mit aufwärts gekehrtem Boden, von etwa 8 Zoll Durchmesser und 1 Zoll Dicke; war hell lederfarben und bedeckt mit feinem Gewebe, wie gewalktes Tuch. Nach Wegnehme dieses Gewebes erschien eine lederfarbae breiartige Masse von der Consistenz weicher Seife, welche einen ansteckenden. Geruch verbreitete und Eckel und Betäubung erregte. Nach einigen Minuten wurde die Masse bleicher und glich venösem Blut. Sie zog Fenchtigkeit aus der Luft an. Theil dereelben in siner Schole gesammelt zerfloss in kurzer Zeit zu einer schleimigen Substanz von Consistenz, Farbe und Ansehen der gekochten Stärke. Nachdem die Schele drei Tage ruhig zur Seite gestellt worden, so fand sich die Substanz verdampftbis auf einen geringen dunkelgefärbten Rückstand, welcher an den Wänden und dem Boden des Gefälses hing und zwischen den Fingern gerieben nur etwa einen Fingerhut voll eines seinen aechgrauen, geruchand geschmackloses Palvers gab. Dies Pulver schien

durch concentrirte und verdünnte Salssäure und Salpetersäure nicht verändert zu werden. Mit concentrirter Salpetersäure entwickelte dasselbe unter Außbrausen ein Gas und löste sich fast gänzlich auf.

Wissenschaftliche Expedition nach Lybien.

Dem Philos. Mag. Nr. 281. p. 219 zu Folge wird jetzt eine für Natur- und Alterthumskunde höchet wichtige Expedition ins Innere von Afrika vorbereitet, wozu die englische Regierung ein eigenes Schiff nebst hinlänglicher Mannschaft bestimmt hat. Sir Beckey, Begleiter Belsoni's auf seinen Reisen, wird sie leiten, und mehrere Gelehrte und erfahrne Officiere sind datu eingeladen. Zuerst will man die afrikanischen Küsten befahren und von hier kleinere Züge ins Innere unternehmen, dann aber wird die Hauptlandexpedition über Tripolis mit Hülfe des dasigen Beys in Lybien eindringen, um die Entdeckungen früherer Reisenden in größerm Maßstabe fortzusetzen und vor Allem den Sagen und Nachrichten der Alten nachzugehen.

Diese wissenschaftliche Unternehmung, wofür sich S. Maj. der König von England besonders interessirt, soll vier Jahre dauern und schon in diesem Jahre anfangen.

Correspondenz.

Aus einem Sehreiben des Herrn Professor Lampadius.

Freiberg d. 22. Dec. 1821;

- In unserm Journale (B. 3. H. 1.) steht unter andern S. 131. 133 der Schwefelkohlenphosphor als eine neue von Breweter entdeckte Verbindung. habe aber diese Verbindung bald aach meiner Entdeckung des Schwefelkohlenstoffes bereits im Jahre 1803 aufgefunden und sie auch mit ihren Eigenschaften in mehreren Schristen deutlich bekannt gemacht. So heist es z. B. S. 19 meiner Beiträge zur Erweiterung der Chemie, Erster B. Freiberg 1804. "b) Der Phosphor wird begierig bei jeder Temperatur vom Schwefelalkohol (Schwefelkohlenstoff) aufgenommen. Bei 10° Reaum. kann man leicht ein gleiches Gewicht Phosphor in demselben auflösen. Taucht man Papier oder Leinewand in diese Solution und Met diese Dinge in freier Luft liegen, so erfolgt in einiger Zeit Selbstentzündung " u. s. w. Ferner lehrte ich in meinen erläuternden Experimenten über die Grundlehren der allgemeinen und Mineralchemie. Erster B. Freiberg 1809. S. 169 die Krystallisation des Phosphore durch die allmählige Verdunstung des Schwefelkohlenphosphors; anderer Notizen in öffentlichen Blättern nicht zu gedenken.

Ich verbinde hiemit gelegentlich folgende Notizen:

- a) Wird der absolute Alkohol in einem glübenden Porzellainrohre über Kupfer geleitet, so liefert er eine große Menge ölgebenden Gases, welches ganz herrlich weißeleuchtend als Gaslicht angewendet werden kann. Es übertrifft bei dem Verbrennen alle übrigen Leuchtgase. Es giebt 49° meines Photometers Helligkeit. (Das zuerst übergehende Gas hat etwas Kupfer aufgelöst.)
- b) Für die Glashütten ist es nicht unwichtig, dass man, wie ich gefunden habe, aus einem Theile verwitterten Schweselkieses und 2 Theilen gelben Salzes in den Salinen mit Vortheil durch Calcination schweielsaures Natron bereiten kann.
- c) Fein gemahlene und geschlemmte Coacks geben mit etwas Gummi eine sehr schöne Tusche; auch eine gute Druckerschwärze.

Hrn. Geh. Rath Hermbstädt schlage ich zur sichern Ausziehung der Iodine aus der Sülzer Mutter-lauge den Schwefelalkohol (Schwefelkohlenstoff) vor, welcher durch Röthung jede Spur Iodine entdeckt und scheidet.

Lampadius.

Nekrolog.

Johann Gottlieb Gahns

Leben, dargestells

TOF

H. P. Eggertz

in Fahlun.

Aus den Annalen des Eisencomtoirs frei übersetzt

Garl Palmstedt in Stockholm.

Es giebt wenige Gelehrte in unserem Vaterlande, die sieh mehr um ein Denkmal verdient gemacht haben, als der Assessor Johann Gottlieb Gahn. Obgleich wir über diesen verdienstvollen Mann schon eine Lebensbeschreibung haben *), so hoffe ich doch, dass man

^{*)} In Kongl. Wetenskape Academiens Handlingar (Actender Königl. Akademie der Wissenschaften) 2tes Heft 1818. Eine Lobrede dieses verdienstvollen Gelehrten wird nächstens in dieser Königl. Akademie gehalten werden, Ann. des Uebers.

dargestellt von Eggertz 142

diese Darstellung als ein Denkmal, das man seinem mützlichen und thätigen Leben schuldig ist, gut aufmehmen werde.

Gahn, der Sohn 'des Rentmeisters in Stora Kop porbergs. Gouvernement, Hanne Jacob Gahn und dos sen Gattin A, M. Schulzen, war am Eisenwerke Woxna im südlichen Helsingland am 17. August 1745 geboren. Nachdem er schon in seinem 15. Jahre seine Vorbereitungsstudien auf dem Gymnasium in Westeras vollendet hatte, fingen im Ansange 1760 bei der Akademie in Upsala seine wissenschaftlichen Studien an. Schon früh interessirte er sich für Chemie, Physik und Mathematik; diesen Wissenschaften hatte er sich vorzüglich gewidmet, und gleich im Anfang schon, seigte er Proben einer höchst ungewöhnlichen Gabe, seine erworbene Kenntniss anzuwenden und zu benützen. Die Entdeckung von der primitiven Krystallisationsform des Kalkspaths; die Entdeckung der phosphorsaurem Halkerde in den Knochen der Thiere, und eines damals neuen Metalls im Braunstein etc. woven die mehrsten während seines akademischen Courses gemacht wurden, stellen einen Beweiss davon dar, Aber ein gar zu geringer Ehrgeitz als Entdes cker zu erscheinen und ein Misstrauen gegen die Zuverlässigkeit einiger Beobachtungen, von welchen er glaubte, dass sie niemals zur Genüge bestätigt werden könnten, verursachten, dass er nicht als der Urheber aller Entdeckungen, welche die Wissenschaften ihm verdanken, bekannt ist.

Bald nahm sein durchdringendes Forschungsvermögen eine Richtung auf die Anwendung der Chemie

zu den wichtigsten Gewerben des Landes. Dieses ein regte um so zeitiger seine Aufmerksamheit, da er an einem großen Bergwerke ezzogen war. Im Jahre 1770 vertheidigte er, unter der Aussicht des Profossore Dr. Christiernien in Upsala, eine akademische Abhandlung, welche Bemerkungen über Verordnungen sur Besörderung einer guten Oekonomie bei Eisenhütten enthielt, und in demselben Jahre bestand er das gewöhnliche Examen in der Bergwerkskunde. mit vieler Geschicklichkeit, was man kaum hinzuzufügen braucht. Einige Monate später erhielt er von dem Bergwerkscollegio den Auftrag, Versuche zur Verbesserung des Ausschmelzens des Kupfers in Fahlun anzustellen, wovon die Folge war, dass den Oesen eine neue Form gegeben wurde, und dass statt den vorber angewandten Flammenöfen, worin man so viel Kohlen vergebens verschwendete, die noch jetzt gebräuchlichen eingeführt wurden. Die Ausarbeitung aller zu diesen Verbesserungen gehörigen Umstände, wobei er nicht allein mit eigenen Händen die Arbeit des Schmelzers leitete, sondern auch nur in der Hütte Ruhe und Speise genofs, und seine dadurch erworbene Kenntniss von der rechten Behandlung und Beschickung des Erzes auf den Ofen, gab ihm kurz darauf die Lust, einen eigenen Hüttenbau anzusangen, wozu ihm seine Kenntnisse binreichende Wege darboten, indem er, obgleich selbst nicht bemittelt, zur Theilnahme mit anderen Hüttenbesitzern eingeladen Dieses verursachte, dass er sich bei Stora Kopparberget niederliese. Diesem Bergwerke widmete er den grössten Theil seiner Untersuchungen. Er suchte keine andere Anstellung, als die er im Jahre 1773 erhielt; er wurde nämlich damals zum chemierhen Stipendiate des königlichen Bergwerkscollegium ernannt, und behielt dieses Amt bis 1814. Als Stipendiat entzog er sich ebenfalls nicht während dieser Zeit den schweren chemischen Untersuchungen, welche bisweilen vorfielen, und die zu der Zeit schwer. lich irgend ein anderer von den Beamten des Königl. Bergwerk Collegiums hätte vollenden können. Unter diesen will ich nur eine Untersuchung auführen, die er in iden Jahren 1803 und 1804 auf Kupferbleche, die zum Beschlagen der Schiffe benutzt wurden, machte. Diese Bleche waren während einer längeren Seereise vom Wasser im mittelländischen Meere sehr angefressen, wodurch das Fahluner Kupfer Gefahr lief in den ungegründeten Ruf zu kommen, dass es nicht zu diesem Endzweck dienlich wäre *).

Vom Jahre 1770, da er die erste Veranlassung fand, sich in Fahlun niederzulassen, bis zum Jahre 1785 oder vom 25. bis zum 40. Jahre seines Alters, war seine Aufmerksamkeit auf Verbesserung der verschiedenen Theile sowohl der hiesigen als anderer diesen untergeordneter Einrichtungen gerichtet. So richtete er, in Verbindung mit den Eignern der Kupfer-

Anm, des Uebers,

^{*)} Diese gründliche und weit ausgedehnte Untersuchung hatte zur Polge, dass das Fahluner Kupser als Sei von allen den schädlichen Beimischungen augesehen wurde, die
zu einem solchen Anfressen hätten Veranlassung geben
können; und die Wahrheit dieser Aussage wurde endlich vollends bestätigt, als man ersuhr, dass diese zum
Beschlagen der Schiffe angewandten Bleche gar nicht von
Pahluner Kupser waren gemacht worden.

Gahns. Leben;

144

grabe, die Vitriol-, Schwefel- und Braunrethwerke ein, welche in mehreren Perioden durch ausgeseichnet gute Fabrikate eine vortheilbafte Besitzung ausgemacht haben. Er verbesserte den Prozese bei dem Gaarmachen des Kupsers zu Awesta, richtete dort ein Walzwerk ein, und verbesserte überhaupt alle da besindlichen Werke zur Veredlung des Kupsers.

Das königliche Bergwerk-Collegium, welches seinen unermüdeten Fleiß und die glückliche Ausführung alles von ihm Angefangenen nicht ohne Aufmerksamkeit vorbeigehen lassen konnte, überließerte ihm im Jahre 1780 eine goldne Ehrenmedaille. Im Jahre 1782 erhielt er ein königliches Patent als Bergmeister; 1784 wurde er zum Mitgliede der königl. Akademie der Wissenschaften gewählt, und in demselben Jahre erhielt er den Ruf zum Assessor im königl. Bergwerk-Collegio. Diesen Dienst verrichtete er so oft er sick in Stockholm aufhalten konnte.

Gahns umlassender Geist erstreckte sich jedoch nicht allein auf die Verbesserungen der Arbeitsprosesse und der Fabrikation an dem Bergwerke zu Fahlun, er war überdem bei allen Gelegenheiten der eifrigste und auch der gemeinnützigste Vertheidiger der Gerechtsamen und — Privilegien, die von vielen Königen diesem Bergwerke vergönnt sind, wenn andere manchmal jenen zu nahe zu treten drohten Die zuerst in Fahlun eingerichtete Anstalt zur Versorgung der Armen war gänzlich sein Werk.

Mübe und Beschwerde sparte er nie; dieses war vielleicht sein Fehler. Aus einer Genauigkeit ehne

Grenzen in allem, was er sich vornahm, fesselte er sich östers selbst mit Ausopserung seiner eigenen kostbaren Zeit und Gesundheit, an Verrichtungen, die er vielleicht andern hätte überlassen können.

Man kann sich leicht vorstellen, dass dieser um seinen Geburtsort so hoehverdiente Mann von einer allgemeinen Trauer begleitet wurde und begleitet werden musste, als der Tod ihn einem Orte entrise, dem er in so mannigsaltiger Hinsicht nützlich gewesen war.

Das Vaterland machte während der letzten 20 bis s5 Jahre einen nützlichen Gebrauch von Gahne tiefer Einsicht und Arbeitskraft. Im Jahre 1795 wurde er zum Mitgliede der Vorbereitung der allgemeinen Geschäfte des Reiche (Rikits allmänna ärenders Beredning) berufen; 1810 zum Mitgliede des Commité für die allgemeine Armen-Verpflegung; 1812 zum arbeitenden Mitgliede der königl. Akademie des Ackerbaues; 1816 in dem Commité sur Ausarbeitung eines Plane zu einem Bergwerk - Institute und 1818 in dem Commité zur Uebersicht des Münzwesens, dessen er jedoch bald auf Verlangen entledigt wurde. Als Mitglied des Bergwerk - Directoriums von Fahlan war er sum Repräsentanten des Bergwerks auf den Reichstagen 1778, 1809 und 1810 erwählt, wo er eich immer als ein thätiges Mitglied in den wichtigeten Commitéen der Stände (Utskott) zeigte. Bei den, auf Kosten des Risencomptoirs in Fahlun, angestellten Versuchen, sowohl in dem früheren Gusseisen in kleineren Oesen zu sehmelzen, unter der Aussicht des Director Möllenhoff. als auch bei den späteren hydraulischen Arbeiten, werden die Ansteller dieser Versuche sich der Berathschlagungen, welche sie mit Gahn Jours, f. Chem, M. R. Bd 4 1, Heft. 10

bei mehreren Gelegenheiten über dazu gehörige Materien gehabt haben, mit Dankbarkeit erinnern.

Während dieser vorbergenannten nützlichen und wichtigen Beschäftigungen konnte sich Gahn nicht ausschließend den Wissenschaften widmen, und er falste daher den Entschluss, die wissenschaftlichen Untersuchungen solange bei Seite zu legen, bis weiterbin mehr Muse diese Beschäftigungen begunstigen wurde. In der Folge widmete er seine Zeit mehr ungetheilt seinem am meisten geliebten Studium, Chemie und Physik, und fand in Untersuchungen in allen Zweigen derselben ein gleiches Interesse. Soweit es möglich war, erstreckte sich sein Bestreben dem Technischen nützlich zu seyn, und es wird schwer halten, anter seinen Zeitgenossen einen so großen technischen Chemiker aufzustellen. Die Untersuchungen von grösserem Umfange, mit welchen er sich viel beschäftigte und worin er meistens unbearbeitetes Feld vorfand, waren der Gebrauch des Löthrohres, mit welchem er bekanntlich meisterhaste Untersuchungen machte; die Färbekunst, das Bereiten und die Anwendung der Firnisse; die Erfindung und Verbesserung von Instrumenten und Werkzeugen etc. etc.; aber zum Unglück war er immer so von einem Eiser für die Untersuchung selbst eingenommen, dass er das Auszeichnen der Resultate bisweilen unterliess. Es ist zu bedauern, dass er die Sammlung und Ordnung beinahe aller seiner wichtigen Aufsätze verschob; denn diese sind gerade wegen der unendlich vielen Versuche und Vorschriften sehr schwer für einen jeden anderen zum Nutzen der Nachwelt in Ordnung zu stellen. Er wird nicht die rechtmässige Ehre aller von ihm gemachten Erfindungen genielsen. Viele sind mit ihm gestorben und

dargestellt von Eggertz. 147

ihre Wiedererscheinung dürfte noch lange verzögert werden.

Gahns Verdienst als Gelehrter muß ein Stoff einer vollständigern Darstellung werden. — Wenige der berühmten Chemiker unserer Zeit dürften ein für chemische und technische Unsersuchungen mehr passendes Laboratorium aufweisen können, und der sachkundige Forscher wird finden, daß die dazu gehörigen Sammlungen von einem wissenschaftlichen Werthe weit über andere mehr prachtvollere und vielleicht in gewissen Hinsichten weit vollständigere sind.

Gahn hatte eine ganz ungewöhnliche Gabe und Beharrlichkeit, alle Sachen, welche Gegenstände seiner Untersuchung wurden, zu entwickeln und, so zu sagen, zu zergliedern.

Galus Gesundheit war beinahe während der ganzen letztern Hälfte seines Lebens sehr schwach; aber seine Seele behielt noch bis zu den letzten zwei Tagen vor seinem Tode, da er sich aufs Krankenbett legte, alle Lebhaftigkeit der Jugend. Erst acht Tage vor seinem Tode ahndete er recht die Gefahr eines Uebels, welches er sich schon lange vorher zugezogen hatte; dieses hielt jedoch seinen Arbeitseifer wenig zurück. Der 8. December 1818 war der traurige Tag, an welchem sein Leben still verlöschte, mehr als wäre es aus Alter, als von einer heftigen Krankheit geschehen.

Mit seiner Gemahlin Anna Maria Bergström, welche nach einem glücklichen Zusammenleben von 31 Jahren-drei Jahre vor ihm starb, hatte er einen Sohn und zwei Töchter.



A u s z u g

d e s

meteorologischen Tagebuche

Ť O I

Professor Heinrich

i 1

Regenéburg.

Januar 1822



Auszug des

meteorologischen Tagebuches

Ton

Professor Heinrich

in

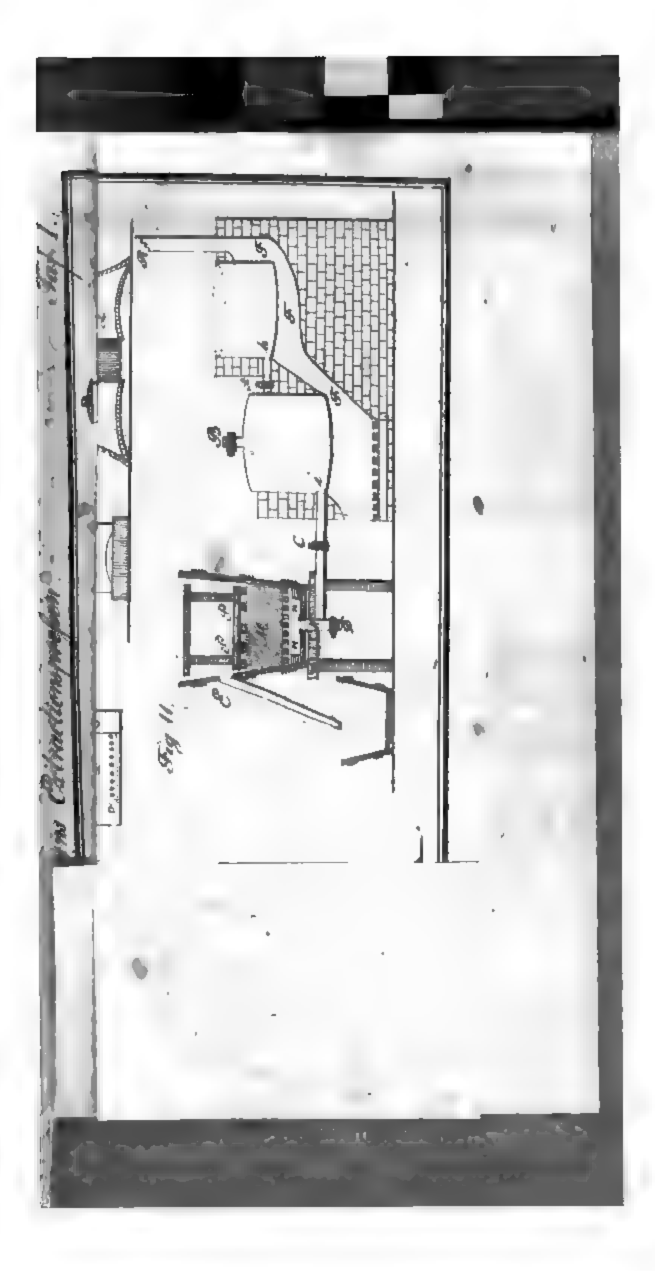
Regenéburg.

Januar 1822

Mo- mats-		В	2 r	o m	e	£ .	e [.		
Tag	Stunde	Maxim	037.	Stande	•	Minim	3E.	Medi	um,
1. 2. 3. 4. 5.	9 F. 3 F. 11 F. 3 A. 5 F. 11 A.	150 10	23 24 11	5 P.	2	6 9, 6 10, 6 6,	75	26 9, 26 10, 26 8,	€5 70 65
6. 7.8. 9 10.	9 A. 9 A. 9 A. 10 A.	26 9, 26 11, 27 0, 27 1, 27 2,	60 25 25	3. 5 F. 5 P.	32	5 10, 5 11, 7 0 ,	43 85 58	26 11, 27 0, 27 0,	ot oc 75
11. 12. 13. 14. 15.	10 Å. 9 Å. 5 F. 5 F. 21 F.	27 2, 27 4, 27 4, 27 2, 26 10,	21 00 13	2 F. 9 A.		7 3, 7 2, 6 11,	58 74 79	27 5, 27 5,	31 64
16. 17. 18. 19.	9 F. 9 A. 8 A. 9 A. 2. 5 F.	26 10, 27 2, 27 3, 27 4,	35 91 38	9 A. 5 P. 5 F. 12. Mer 9 A.	20 20 27 id 27	5 10, 7 3 ,	30 43	27 2, 27 2,	29 24
21. 22. 23. 24. 25.	9 A. 9 A. 5 P. 5 F.	27 5, 27 5, 27 5, 27 2, 27 0,	84 59 20 92 96	4 P. 5 F. 9 A. 9 A. 9 A.	27 27 27 27 26	4,	50 25 05 65	37 4, 27 4, 37 2,	67 55 62
26. 27. 28. 29. 30. 51.	6 F. 9 A. 7 F. 11 F. 10 A. 11 F. 9 A.	26 9, 27 1, 27 5, 27 2, 27 5, 27 4,	55 95 58 62 86 49	6 A. 5 F. 9 A. 9 A. 4 F. 4 F.	26 26 27 27 27 27	9, 2,	20 50 51 51 84	26 11, 27 2, 27 2, 27 2,	59 98 97 56
læ g-az. Kon.	32. A.	27 5,	59	5. F.	26	6,	67 2	7 0,	63

rmometer.	Hygrometee.	Winde.		
M1- Me- nimum diam	Ma- Mi- Me- zim, sim, dium	Teg,	Nacht,	
0,0+0,23 -0,5+0,22 0,-2,3+1,12	532 483 505, 7 490 344 417, 3 520 348 441, 5 511 394 441, 5 517 407 456, 7	WNW. 1, 2 SO. 1 SW. 1 SO. 1. 2 SO. 1. 3	SW. 1 SO. 1 SO. 1 SO. 1. 2 O. 1	
6 - 3, 4 - 2, 3 6 - 4, 8 - 5, 2 5 - 8, 5 - 5, 6 6 - 3, 6 - 1, 3	5 511 445 481,9 5 550 464 508,5 5 5 502 521,5 7 514 472 492,3 0 517 459 488,0	NO. 1. 2 N. 1 NW. SO. 1 SO. SW. 1	NO. 1, 2 NO. 1 NNW: 1 SO. 1 SW. 1	
$ \begin{array}{c} 6 + 1, 2 + 1, 5 \\ 8 + 1, 6 + 9, 1 \\ 9 + 4, 0 + 2, 9 \\ 0, 0 + 0, 1 \end{array} $	7 484 456 471, 5 5 445 418 427, 8 6 489 407 443, 3 5 580 395 442, 4 3 575 477 519, 2	WNW. 1 SW. NW. 2 NW. 3 NW. 2. 3	NW. 1. 2 W. 1 NW. 2. 3 NW. 3. 4 NW. 2. 5	
6 - 6, 8 - 5, 4 6 - 6, 8 - 2, 8 0 + 1, 2 + 1, 3 1 + 1, 7 + 1, 8	608 513 524, 0 608 511 565, 3 549, 490 519, 5 4 505, 444 482, 5 30 509 461 488, 0	NNW. 9 W. SO. W. 1 NW. 3. 4 WNW. 9	NW. 2 WNW. 2 WNW. 3 NW. 2. 3 W. 2. 3	
$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	08 472 430 451, 3 55 510 465 484, 5 60 465 361 417, 3 74 434 570 597, 6 68 488 365 425, 3	SW. 1 SO. SW. 1 SO. SW. 1. 2 SO. SW. 1. 2	W. 1. 3 WSW. 1 SW. 1 SO. 1 W. 3. 4	
$6 \begin{vmatrix} -1 & 8 & -0 \\ -1 & 8 & -1 \\ 8 & -1 & +0 \end{vmatrix}$	18 585 516 517, 56 576 530 550, 11 562 485 536, 15 480 374 453, 28 580 354 459, 27 633 506 600,	WSW. 1	NW: 4 NW: 2 W: 1 SO: 1 NW, 1	
-8,5		1		

Mon		Summarische Uebersicht der Witterung.		
tetag.	Formittags.	Nachmittage.	Nachte.	Heitere Tage o Schöne Tage 1
1. 1.5.44	Verm. Wiad. Regen. Trub. Schnee, Schon, Heiter. Trüb.	Yerm, Wind, Trub, Nebel, Schon, Trub, Wind, Trub.	Trub. Trüb. Schoa. Vorm. Trüb. Wiad. Trub.	Vermischte Tage 8 Trübe Tage 22 Tage mit Wind 10 Tage mit Sturm 5 Tage mit Nebel; 7 Tage mit Regan 10
7. d. 9. d. 12. d. 15. d.	Schnee, Trub, Nebel. Trub, Nebel. Trub, Heiter. Trub, Schnee, Regen, Trub, Regen, Trub, Wind. Trub, Starm,	Schnee, Trüb, Wind, Trüb, Trüb, Trüb, Trüb, Schnee, Trüb, Wind, Trüb, Regen, Tr, Starm, Reg.	Trub, Hoiten, Wind. Trub, Schnoo, Trub, Wind. Trub, Trub, Trub,	Tage mit Schner 7 Heitere Nächte 2 Schöne Nächte 2 Vorm, Nächte 4 Präbe Nächte 45 Nächte mit Wind 8 Nächte mit Sturm 6 Nächte mit Nebel 5
	Verm, Schnee, Sturm, Verm, Schnee, Wind, Verm, Schnee, Wind,	Trüb. Sturm. Trüb. Schnee, Wind. Vermischt.	Starm, Trüb, Hester, Starm. Verm, Schaec, Wind, Schön, Wind,	Nachte mit Re- gen a Nachte mit Schner 3 Herrschende Win de NW, and W.
를 숙합되었었었다	Trüb. Wind, Schuee, Sturm, Regen, Trüb, Wind, Trüb. Regen, Trüb. Regen, Trüb. Nebel, Trüb. Nebel, Trüb. Nebel,	Trüb. Sturm, Regen. Regen. Wind. Trüb. Regen. Vermittht. Trub. Nebel. Trub. Nebel. Trub. Wind.	Trüb. Schnee. Sturm. Regen, Sturm. Regen, Trub, Trüb, Wind. Trüb, Nebel. Trub. Rebel. Trub. Sturm.	Betrag des Regen- und Schneewas sers 62's pariser Lin, Zahl der Beobach- tungen 351,
26, 28, 29, 50, 31, 17, Di	Tr. Nebel, Reg. Trub. n zahlten wir 22 83, 1796, 1806 e Schittishrt auf	Vermischt, gelinde, 21 kal waren merklich der Doneu dau	h warmer, im B	Ein sehr gelin- der, aher auch schr feuchter Jänster. Er- steros kommt bes ans öftera vor. In den letzten 50 Jah- ge Jänner; die von littel zu 11 Gr. it. Vinter unautorbro- die Keller.



2, 5, 4, 5, 6. 12. 25. 24. i7. .} 29. 50.

51.

ron 1785, 1796, 1806, waren merkhen warmer, an Mittel on 14 Gr. 123 Die Schittlahrt auf der Donen deuert den gannen Winter ununterbroehen fort. Man erhält für den Sommer hein Rie in die Keller. an Prof. Suchner). 15) Chabert's Del gegen d.

Tim. 16) Problem (Schutentsundung des Weingeists). You Prof. Suchner. 17) Startet's Flora

medica. 18) Nebrolog. (Dr. Frans v. Ittnaris).

Deutschlands Aerste. Chemiter und Pharmaceuten.

medica. 18) Nekrolog. (Dr. Frans v. Ittnur's), in Deutschlands Aerste, Chemiker und Pharmaceuten, phiest anagezeichneter Arrate, Chemiker und Pharmaceuten, phiest anagezeichneter Arrate, Chemiker und Pharmaceuten, Deutschlangen in Schmid30) Plan der pharmaceuteichen Lehtenstelt zu lane, ist Gibel, at) Die Unterstützungsanstelt des pharmachen Vereine im Bäsern tritt in Wirksamkeit. Vom Luch aler, auf Nachricht von der ersten Sitzung des lier - Vereine im nörübnischen Deutschlande (und über Mute, Leimsweker, Autotiehen und Capricin, vom ihre, ber Watting in Hoxter) aus einem Briefe dess, an in niener).

Are Dand, welcher das erate vollstänlige Register er Zeitschrift liefern wird, ist dieserwegen nuch in mi, Mit dem Alten Banda beng eins nese Abtheilung der name Leite um begonnsten eintreten konnen. Die ich die Nachachestung des ganten Werkes zu erfeichtorn, früheren A Bande, nebet dem dazu gehörigen Erschand, auf is Thir, oder A, so, herabgesetzt, Einstett jeder Dand unverändert i ihle, in gr. oder s. d.

der Verleger.

Beste

81

Inhalteanzeige.

Berselius. (Aus den Alien der Lönigh Akader Wissenscheften in Stockholm, i. Hallte 1822

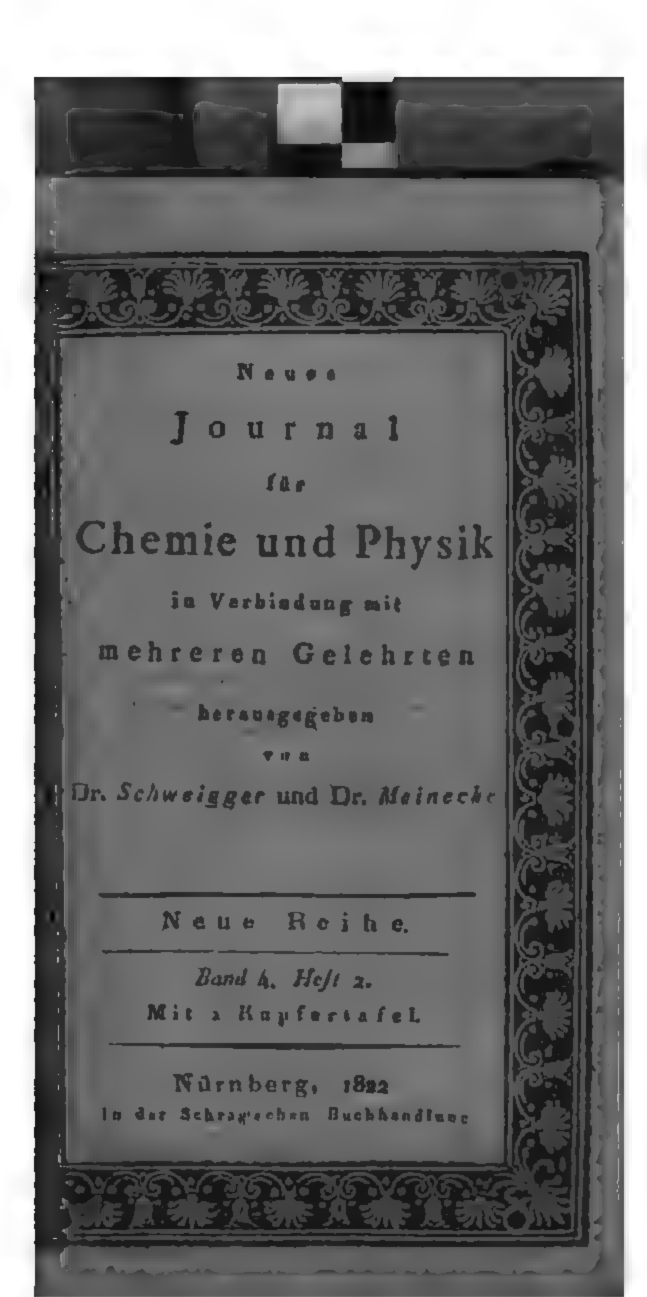
Bo. ubersetat van Carl Pelmatudt.)

Bor die Oxyde des Platina und des Goldes von
Berzelius.

des Verbrunen des Attabels durch verschiedens un Metalle und Matalloxyde, beobschiet -at. fiel-Doberesnur.

Wohrscheinlichete Erklärungenrt des sormale wärmeren Kircis to Gegraden, die jetzt blitter sind und der mehr-mela verändurten Höbe des Wassers über der Erdober-Alche. Von E. F. F. Chiadon. Boricht über meine Extraktinnspresson und fin deren angehrarkten neuern Verbeuermagen, Vom Dr. Rumerahanden as Actes an der labe, (Mit der Kopfertatal L.) Lober die bablonzenem Wasser wan Dalton, Botiten Déberainers Apparat sur Derstallung des Semestell-Laplace's Bemerkung uber des Laftibermeineter. Abandseung der Davyschon Gicklamps, Lampereine dur Nurspulgegereien, Anglada abor des Gas der Schwefelbrunnen. Diebugkeit der Holser in großier Meireimele, Œ Arsandtrain Sputigianners, Kohlespyrupher. Bereitung das Antimontalisms. Locharke Proust uber Suppentafeln, Chevreul uber Sciloubidang. Knochen als Däsgentrel. Hothe Farbe bur Strine. 1. Murray ther Zersetsung der Metallanian durch den Magnet Gallegrartiges bletone in Mordamerika, Wimouschelfliebe Espenition unch Lyfnen, Currespondent Aus ginem Schreiben der Hen, Prof. Lampading, Metrulog Inde Gottl, Cabos Leben, dargemelet von R. P. Eggerts in Fablus. Ans den Angelen des Einencomfoure free ubersetzt von Carl Palmited tim Stuckholm. Monsteinfel Januar.

ENTERNATION OF THE PROPERTY OF THE PARTY OF



Literatur.

Zur Ostermesse erscheint in unserm Verlage:

Dr. F. Sertürners Entdeckungen und Berichtigungen im Gebiete der Chemie und Physik, oder System der chemischen Physik etc. etc. Zweiter u. letzter Band. 3 Rthle. 22 ggr.

Wie erisonen une die gelehrte Welt, namentlich die Horre-Physiker, Areste. Chemiker, Technologen, Pharmaseuten, Arstilleristen, Agronomen, sellen Philologen, Physiologen und übrigen Freunde der Naturleites auf dieten im hehen Gradu intersenten Nationalwerk aufmerkaam zu machen, denn der Vorlasser enthelt darin, nach dem Auspruche von Sachkent nern, einen großen Theil der Geheimnlage in der Werkstalten der Natur und Kunst, und grandet au der Hand der Erfahrung eine neun Wissenschaft, welche die gause Sinnenwelt umfafet. Der Inheit des ersten Bandes wird unsere Angaben rechtfertigen.

Göttingen im Pobram 1895.

Vandenhöck & Ruprecht.

Chemische Zergliederung

Wassers aus dem todten Meere,
des aus dem Jordan, des bituminösen Kalks
und eines andern Fossils
aus der Nachbarschieft des todten Meeres.
In der königh Akademie der Wissenschaften an

In der königl. Akademie der Wissenschaften au Berlin vorgelesen am 13. December 1821.

Dr. Sigismund Friedrich Hermbstädt, Geh. Rathe und Professor.

Einleitung.

6. 1.

Das sogenannte todie Meer bestehet in einem großen Landsee in der zum türkischen Reiche in Asien gehörigen Provinz Syrien, ohnweit Jerusalem gelegen. Nach der Angabe einiger Naturforscher, welche den Orient bereiset haben, ist jener See eilf; nach andern funfzehn geographische Meilen lang, in der Mitte drei bis vier Meilen breit, und sein Umfang beträgt sechs Tagereisen.

Š. 9.

Das todte Meer erstreckt sich von Norden nach Süden, zwischen hohen Bergen, deren Boden, wahrscheinlich blos nach einer Vermuthung, aus einem Lager von Thon und Salz bestehen soll, unter welJeers, f. Chen. N. B 4, Bd, 2. Heft.

154 Hermbstädts Untersuchung

chem sich tiefer hin ein Lager von zähem schwarzen stinkenden Erdpech befindet.

5. 3.

Die Pflanzen, welche sich in der Umgebung des todten Meeres befinden, sind blos die sogenannten Kalikrauter. Binige Stunden vom südlichen Ende entfernt, soll jener See so seicht seyn, dass man hindurch waden kann.

5. 4.

Das Wasser des todten Meeres ist überall klar und darchsichtig, aber überaus scharf und salzigbitter von Geschmack. Am östlicken Ufer desselben legt sich das Salz in zwölf Zoll dicken Lagen an, so wie man alle in der Nachbarschaft befindlichen Steine, ähnlich denen in der Nachbarschaft der Gradirwerke, mit Salzdurchdrungen findet. Die unsichtbare Ausdünstung des Wassers und die Beladung seiner Dünste mit Salztheilen *) soll so groß seyn, dass die Kleider der in

^{*)} Das Fortreißen von Calztheilen des ausdünstenden Wassers scheint etwas der Natur der Sache Widersprechendes zu enthalten; es ist aber durch die Erfahrung begründet. Diese Verflüchtigung der Salztheile geht so weit, daß man sie bei Gradi: werken auf 25 bis 30 Proc. schätzt. Die wahrscheinlichste Ursache davon habe ich in einer andern Abhandlung: (Observations sur une methode d'éraporation spontance de l'ean des puits salans, à la temperature de l'atmosphère, et recherches sur les causes physiques, qui concernent pour produire cette évaporation. — In den Memoires de l'Académie royale des sciences etc. MDCCCIII. Berlin MDCCGV. pag, ex etc.) erortert. Einen fernern Beweis davon lietert meine Abhandlang über die Verdunstung der sogenannten tenerbe

palästinens. Naturmerkwürdigkeiten, 155

jener Gegend Reisenden nicht nur befeuchtet, sondern selbst mit Salz inkrustirt werden.

S. 5.

Von Zeit zu Zeit erheben sich Dampfsäulen aus dem todten Meere empor. In im ist keine Vegetation von Pflanzen, kein Leben von Fischen möglich; nur ein kleiner Krebs lebt darin. Der reiche Gehalt an darin gelösten Salztheilen giebt seinem Wasser einen so hohen Grad der specifischen Dichtigkeit, dass Lasten davon getragen werden, welche im Ocean zu Boden sinken würden.

\$, 6.

Jene von der Masse der darin gelösten Salztheile abhängige große Dichtigkeit des Wassers im todten Meere macht es daher auch unmöglich, dass der Mensch darin untersinken kann: denn wenn dessen specifische Dichtigkeit, nach meiner eigenen damit angestellten und weiterhin zu erörternden Prüfung jenes Wassers, sich zum reinen Wasser verhält, wie 1,240: 1,000, der menschliche Körper bingegen in seiner specifischen Dichtigkeit sich verhält, wie 0,9004 1,000; so geht daraus hervor, dass er vom Wasser des todten Meeres schwimmend getragen werden muss. ohne darin ganz untersinken zu können. Diese große specifische Dichtigkeit des Wassers im todten Meere macht es daher auch unmöglich, dass die Ufer desselben eben so leicht von den Wellen bespület werden können, als anderwärts.

atändigen Körper. In den Abbandlangen der königlichen Akadèmie der Wissenschaften, aus den Jahren 1814 und 1815, Berlin 1814. Seite 63 u. s. w.

156 Hermbstädts Untersuchung

3. 7.

Aus der Tiese des todten Meeres soll Asphalt (ein Erdpech, das nach dem Lande Judaa, welches das todte Meer einschließt, Juachpech genannt wird) durch unterirdische Hitze geschmolzen, von Zeit zu Zeit in liquider Gestalt über den Spiegel des Wassers emporsteigen, an dessen Oberstäche hingegen, wegen der Kälte des Wassers, erhärten, und zwar in Stücken, die groß genug sind, um ein Kameel damit zu belasten, welcher Auswurf des Asphalts (nach Seetzen) jedoch nur in stürmischen Jahreszeiten erfolgen soll.

§. 8.

Jenes von dem todten Meere ausgeworsene Asphalt ist locker und porose, und darf nicht mit dem ihm ähnlichen, aber gröbern, verwechselt werden, welches wenige Schritte vom User entsernt aus der Erde gegraben wird, woselbst solches, mit Salz und erdigen Theilen gemengt, vorkommt. Diese zweite gröbere Art des Asphalts wird dort Anotanon genannt und scheint die ganze Nordküste zu umgeben.

s. g.

Es ist wahrscheinlich, dass das ganz ächte Asphalt, nämlich dasjenige, welches vom todten Meere ausgeworfen wird, nur selten in den europäischen Handel kommt; denn dasjenige, was man unter dem Namen Asphalt in Europa erhält, ist von gröberer Beschaffenheit, und scheint der zweiten Art' anzugehören, obgleich das Asphalt einen wichtigen Gegenstand des Orients für den europäischen Handel ausmacht.

S. 10.

Im Orient selbst macht man von dem Asphalt einen ziemlich ausgedehnten Gebrauch, theile als Ge-

palästinens. Naturmerkwürdigkeiten. 157

genstand der Arzneikunst, theils zum Einbalsamiren der Leichen, theils zum Färben der Wolle. In Europa wird solches theils in der Arzneikunst, theils als Material zu einem seuersesten Lackstrniss angewendet.

S. 11.

Ausser dem Asphalt findet sich in der Nachbarschaft des todten Meeres ein mit Bitumen durchdrungener Kalkstein, der, wenn er gerieben oder erwärmt wird, einen dem Aephalt ähnlichen, Geruch exhalirt, im Feuer entzündlich ist und sich unter dem Glühen verkohlt, ohne mit Flamme zu verbrennen. Man nennt ihn sodomitischen Stein, auch Mosestein. Im Orient wird derselbe als eine Mysterie betrachtet und von den ältesten Zeiten her zu verschiedenen religiösen und mysteriösen Gegenständen verarbeitet, als Rosenkränzen, Amuletten u. s. w., die besonders zu Jerusalem daraus verfertigt werden und für den Orient einen wichtigen Gegenstand des Handels ausmachen, welcher in ganzen Schiffsladungen nach dem Occident verseudet wird. Bin großer Theil der Amulette, welche in den Catacomben zu Saccura gefunden worden sind, soll aus jenem bituminösen Kalk verfertigt seyn.

5. 12.

Das todte Meer hat keinen Absus, aber es nimmt das Wasser aus dem Jordan, dem Hauptsluss von Pa-lästina in sich auf, von welchem aber, wahrscheinlich der größte Theil, durch den Weg der Ausdünstung wieder entweicht.

5, 13.

Der biblischen Geschichte zufolge sollen auf dem Grunde des todten Meers vormals das Thal Siddim, so wie die Städte Sodom und Gemorra existirt haben

158 Hermbstädts Untersuchung

welche (s. i. Buch Mose, 19. Kapitel 24, 25 und 28. Vers) durch einen vom Himmel herabgefallenen Schwefel- und Feuerregen, nach Strabon's Ansicht hingegen, durch ein hestiges mit Feuerqusbrüchen begleitetes Erdbeben, vertilgt worden sind, wodurch jener See gebildet worden ist, den wir das todte Meer nennen, welcher aber von den dortigen Bewohnern Baharet Luth, d. i. Loths-Meer genannt wird.

5. 14,

Es würde so interessant als wichtig gewesen seyn, wenn diejenigen Reisenden im Orient, welche das todte Meer besucht haben, mit Instrumenten versehen gewesen wären, um die Temperatur des Wassers in verschiedenen Tiefen desselben und ihr Verhältniss zu der des Dunstkreises, erforschen zu können. Es würde nicht weniger interessant gewesen seyn, selbst die Tiefe des todten Meeres an verschiedenen Stellen desselben mittelet des Senkblei's zu untersuchen: denn es würde ihnen dadurch möglich geworden seyn, die Differenz der specifischen Dichtigkeit seines Wassers aus verschiedenen Tiefen entnommen, näher zu bestimmen.

§. 15.

Ist es gegründet, dass das Asphalt vormals als ein liquides Eraharz aus dem Grunde des sodien Meeres emporstieg und noch jetzt von Zeit zu Zeit emporsteigt, und erst auf der Übersläche des Wassers erhärtet: dann würde dieses eine fortwaltende unterirdische Ausbratung jeues Bitumens vermuthen lassen, welche, wenigstens in einer großen Tiese des sodien Meeres, einen merklich hohen Grad der Temperatur voraussetzen liese, die sich freilich mit der niedern Temperatur, welche das Wasser am Spiegel des Sees besitzen soll, nicht wohl zusammeureimen läset,

palästinens. Naturmerkwürdigkeiten. 159

S. 16.

Eine physikalische Untersuchung des todten Meeres aus dem oben genannten Gesichtspunkte veranstaltet, würde über dasjenige, was auf dem Grunde desselben vorgehet, so wie über die wahrscheinliche Bildung des Asphalts, in naturwissenschaftlicher Hinsicht, viel Licht verbreitet haben. Hierüber findet man aber nirgend eine Nachweisung.

S. 17.

Ist es in der Wahrheit begründet, dass das Asphalt in liquider Form aus dem Grunde des todten
Meeres emporsteigt, sey es auch nur aus einzelnen,
auf seinem Grunde befindlichen Quellen: dann muß
ohne Zweifel auch ein Theil desselben in Gestalt eines bituminösen Oels, ähnlich dem aus den Naphtaquellen in Persien, entwickelt werden. Aber in diesem Falle dürfte man erwarten, dass das Wasser des
todten Meeres, wenigstens durch den Geruch und Geschmack, das Daseyn eines bituminösen Wesens in
demselben verrathen müßte.

§. 18.

Dagegen behaupten alle Reisende, welche des todte Meer besucht und Wasser aus demselben mit nach Europa gebracht haben, einstimmig: wein Wasser sey klar, völlig geruchlos, aber mit einem sehr scharfen bittersalzigen Geschmack begabt. Eben dieses bestätigen alle diejenigen, welche das mitgebrachte Wasser näher zu untersuchen Gelegenheit gehabt haben, wie solches auch durch die weiterhin zu erörternden, von mir selbst damit angestellten Untersuchungen jenes Wassers begründet worden ist.

5, 19.

Ans dem Grunde glaube ich es bezweifeln zu

Müssen, dass das Asphalt da, wo solches im todten Meere vorkommt, in liquider Form aus dem Grundo desselben emporsteigt und erst am Spiegel des Wassers erhärtet; ich stelle mir vielmehr als wahrscheinlicher vor, dass selbiges, ähnlich den Lagern des Bernsteins in der Ostsee, auf dem Grunde des todten Meers ein eigenes Lager bildet, aus dem von Zeit zu Zeit, besonders bei stürmischer Witterung, kleinere oder gröfsere Massen losgerissen werden, die, vermöge der geringern specifischen Diehtigkeit desselben, gegen die des Wassers, als schwimmende Massen auf dessen Oberstäche emporsteigen und so schwimmend über derselben gesunden werden.

5. 20. ·

Alle diejenigen, welche Reisen nach dem Orient gemacht und das todte Meer besucht haben, stimmen darin überein, dass dessen Wasser, hinsichtlich seiner specifischen Dichtigkeit und seiner Salzigkeit, von dem Wasser des Oceans bedeutend abweicht; welches auch rücksichtlich der Quantität und Qualität seiner Bestandtheile durch verschiedene Chemiker bestätigt wird, welche während einer Reihe von 36 Jahren dasselbe zu zergliedern Gelegenheit gehabt haben.

Chemische Geschichte des Wassers aus dem todten Meere.

6. 21.

Bevor ich die Resultate der neuern mit dem Wasser aus dem todten Meers von mir selbst angestellten Zergliederung mittheile, sey es mir erlaubt. als Beitrag zur chemischen Geschichte dieses merkwürdigen Wassers, dasjeuige in einem kurzen Aprifs zu erör-

palästinens. Naturmerkwürdigkeiten. 161 tern, was durch frühere Analytiker desselben über dessen Grundmischung bekannt gemacht worden ist.

§. 22.

Die ersten Chemiker, welche sich mit einer Analyse dieses Wassers zu beschäftigen Gelegenheit fanden, waren die Herren Macquro, Lavoisier und Sage *). Das zu ihrer Untersuchung bestimmte Wasser war durch den Chevalier Tolés an Herrn Guettard eingesendet worden. Als Resultat ihrer Arbeiten hat sich ergeben, dass dessen specifische Dichtigkeit 1,240 betrug und dass hundert Gewichtstheile desselben am Bestandtheilen enthielten:

100,009.

. 5. 93.

Eine zweite Analyse des Wassers aus dem todten Mèere verdanken wir den Herren Marcet und Tennant **). Sie erhielten das dazu bestimmte Wasser durch den Baronet Sir Joseph Banks, dem selbiges durch Herrn Jordan aus Clunis mitgetheilt worden war, der selbiges von seiner Reise nach dem Orient mitgebracht hatte. Sie sanden die specifische Dichtigkeit

^{*)} Analyse de Peau du lac-asphaltite. In den Mémoires de l'Academie révale des Sciences de Paris. An. 1778, pag. 69. etc.

Philosophical Transactions, 1807. P. II. and Nichalsons
Journal of Philosophy. XX. pag. 25. etc.

des Wassers 1,211, und an Bestandtheilen ergaben sich in hundert Gewichtstheilen desselben:

a. Bei 212º Fahrenheit ausgetrocknet:

							•	100,000
Wassertheile .	•	•	•	•	•	•	•	75,300
Schwefelsaurer !	Kal	k	•	•	•	•	•	0,136
Chlormagnium								-
Chlorcalcium								, ,
Chlornatronium								•

b. Bei der Rothglühkitze ausgetrocknet:

Clornatronium									•
Chlorcalcium	•	•	•	•	•	•	•		6,126
Chlormagnium		•	•	•	•	•	•	•	19,423
Schwefelsaurer	H	alk	•	•	•	•.	•	•	0,136
Wassertheile	•	•	•	•	•	•	•	•	63,643
									100,000.

Jene, durch die Herren Marcet und Tennant angestellte, Zergliederung bietet einige Widersprüche dar: denn es ist unbegreislich, wie das Chlornatronium und das Chlorkalcium, in der Rothglübhitze ausgetrocknet, noch eben so viel betragen konnte, als bei der Temperatur des siedenden Wassers. Es kann also weder das eine, noch das andere Resultat das richtige seyn.

5. 24.

Eine dritte Zergliederung des gedachten Wassers hat unser verstorbener achtungswürdiger College Klaproth *) veranstaltet, wozu derselbe das Wasser

^{*)} Magazin der Gesellsch, naturforsch, Freunde in Berlin, 5. Jahrg. S, 139.

durch den zu Palermo verstorbenen Dr. William Thompson erhalten hatte. Es war durch den Abbé Muriti aus dem Orient mitgebracht worden, von ihm kam selbiges an den Dr. Targioni Tosetti, der solches Herrn Thompson mitgetheilt hatte.

lierr Kluproth fand die specifische Dichtigkeit des von ihm untersuchten Wassers 1,245, also größer, als sie irgend einer der früher gedachten Analytiker gefunden hatte. In der Flasche, welche das Wasser enthielt, fand sich am Boden derselben ein einzelner kubischer Krystall, der späterhin wieder verschwand. Uebrigens war das Wasser völlig farbenlos, sehr klar, scharf und bitter von Geschmack. Die damit angestellte chemische Zergliederung von hundert-Gewichtetheilen dieses Wassers gab Herrn Klaproth an Bostandtheilen zu erkennen:

Chlornatronium	7,80
Chlorcalcium	10,60
Chlormagnium	34,20
Wassertheile	57,40
	100,00.

5. 35,

Eine vierte Analyse des Wassers aus dem todten Meere hat Herr Gay - Lussac geliesert *). Das dazu bestimmte Wasser war durch den Grasen von Forbin von seiner Reise nach dem Orient mitgebracht wor-Herr Gay - Lussac erhielt selbiges in einer Flasche von verzinntem Eisenblech eingeschlossen,

^{*)} Analyse de l'eau de la mer morte. In den Annales de Chimie et de Physique, Tom, XI. pag, 196,

ablen Geruch. Es war etwas trübe, klärte sich aber sehr bald völlig auf. Herr Bose, dem er es mittheilte, konate auf keine Weise Spuren von Infusorien darin wahrnehmen. Jenes Wasser besals einen sehr scharfsalzigen und bittern Geschmack. Sein specifisches Gewicht beurug, bei 17° der Centesimalscala (= 13½° Reaum.) 1,228. Einer Temperatur von — 7 der Centesimalscale (= 5½° H) ausgesetzt, schied sich kein Sals aus. Hundert Theile des gedachten Wassers, welche so weit abgedunstet wurden, dass sich Dunste von Hydrochlorinsäure zu entwickeln begannen, gaben 26,24 trocknen Rückstand, der, wie dessen Zergliederung lehrte, aus folgenden Bestaudtheilen zusammengesetzt war:

Chlornatronium	6.95
Chlorcalcium	5,98
Chlormagnium	15,31
Wassertheile	73.76
	100,00.

Ausser diesen Bestandtheilen glaubt Herr Gay-Lussac noch Spuren von Chlorkalium und von schwefelwaurem Kalk in jenem Wasser wahrgenommen zu haben.

5. 26.

Als Herr Gay-Lussac ein Saussure'sches Haarhygrometer in eine Atmosphäre brachte, die unter eimer gläsernen Glocke mit jenem Wasser in Berührung 'stand, zeigte solches 82. Die Lust hatte also i so viel Feuchtigkeit daraus angenommen, als sie, über reinem Wasser gesperrt, angenommen haben würde. Herr Gay-Lussac ziehet daraus den Schluts; das die

Atmosphäre nur dann dem Wasser des todten Meerea Feuchtigkeit entziehen konne, wenn das Maals ihrer eignen Feuchtigkeit unter 82° beträgt; dagegen selbige, wenn ihr Genalt an Feuchtigkeit größer ist, einen Theil derselben an das Wasser des todten Meeres abzulagern vermögend sey, aus welchem Grunde die Ufer des todten Meeres atets mit einer trocknen Atmosphäre bedeckt seyn müßten. Er hält es für sehr wahrscheinlich, daß das todte Meer in Hinsicht seiner Salzigkeit einen gewissen festen Punkt behauptet, der von der jedesmaligen Feuchtigkeit seiner Atmosphäre und deren Temperatur abhängig sey, welches sich näher würde bestimmen lassen, wenn der mittlere Stand des Hygrometers über dem Spiegel des todten Meers bekannt wäre.

§. 27.

Die Resultate jener verschiedenen Analysen, welshe mit dem Wasser aus dem todten Meere angestellt
worden sind, weichen bedeutend von einander ab.
Wenn man indessen erwägt, dass die Salzigkeit des
Wassers unfehlbar nicht an allen Stellen immer gleich
groß ist; dass auch die Reisenden, welche das Wasser geschöpit ha en, solches nicht immer gleich weit
vom Ufer entnehmen, eben so nicht immer in'gleicher
Entfernung vom Einfluß des Jordans und nicht aus
einerlei Tiefe; so erklärt sich daraus sehr wohl der
Unterschied der specifischen Dichtigkeit, welche die
verschiedenen Analytiker desselben daran beobachtet
haben; und eben so erklärt sich auch daraus die Differenz im quantitativen Verhältniß seiner sesten Bestandtheile, die man darin gefunden hat.

Brote Abtheilung.

Neue Analyse des Wassers aus dem todten Meere, vom Verfasser angestellt.

5. 28.

Der königl. Kammerherr Herr Graf von Sack hat auf der von ihm unternommenen wissenschaftlichen Reise nach dem Orient in den Jahren 1818 und 1819, auch die Gegend des todten Meers besucht, und zum Besten der Wissenschaft diese Gelegenheit benutzt, zwei Flaschen voll von dem Wasser aus dem touten Meere, eine Flasche Wasser aus dem Jordan, ein Stück des sich dort vorfindenden bitummosen Kalks, und ein andres Fossil mit nach Europa zu bringen, welches aus dem todten Meere entnommen ist. Jene Gegenstände sind mir zu Theil geworden, um sie einer chemischen Zergliederung zu unterwerfen, deren Resultate ich hier mittheile.

5. 29.

Das mir zur Untersuchung übergebene Wasser aus dem todten Meere befaud sich in zweien Flaschen von grünem Glase mit Korkstöpseln wohl verschlossen und verpicht. Das Wasser wog, zusammen genommen, 5 Pfund 15 Lth. Beide Flaschen waren am Joten September 1819 aus dem todten Meere gefüllt worden und zwar in einer Entfernung von einen 10,000 Puls vom Einflusse des Jordans in südöstlicher Richtung. Die eine war nahe am I fer, die zweite etwa go Fuß vom Ufer entfernt gefüllet worden. Das Wasser des todten Meeres land der Herr Graf von Suck so klar und durchsichtig, dass man, nahe am Ufer, die Steine auf dem Grunde desselben wahrnehmen konnte.

A. Physische Eigenschaften des Wassers.

- a) Das Wasser war in beiden Flaschen völlig klar und durchsichtig. In der einen schwammen einige Flocken, ohne das Wasser zu trüben; sie bestanden blos in etwas abgelöstem Hork von dem Stöpsel. Beim Eröfnen der Flaschen zeigte sich die nach Innen zu gerichtete Fläche der Korkstöpsel schwarzgrün, welches auf das Daseyn von Eisen sphließen ließe.
- .. b) Das Wasser in beiden Flaschen war völlig geruchlos.
- c) Sein Geschmack war überaus scharf salzig und bitter.
- d) Seine specifische Dichtigkeit fand ich bei einer dreimal wiederholten hydrostatischen Abwägung, bei 12,5° Reaumür, gegen destillirtes Wasser, wie 1,240: 1,000. Das Wasser in beiden Flaschen verhielt sich darin gleich.

B. Prüfung mit Reagentien.

S. 3a,

Die Prüfung des gedachten Wassers mit Reagentien bot Erscheinungen dar, die manche andre Bestandtheile darin vermuthen ließen, als bisher daris beobachtet worden sind, wie solches die folgenden Beispiele lehren:

a) Ein Stück blaues Lackmuspapier, das hineingelegt wurde, nahm darin nach kurzer Zeit eine rothe Farbe an, die nach dem Austrocknen desselben
constant blieb. Ebenso wurde das Lackmuspapier geröthet, wenn ich ein Glas damit bedeckte, welches
halb mit dem Wasser gefüllt war, und solches erhitzte.

Beides gab also den Beweis vom Daseyn von freien Säuren im Wasser.

- b) Reine krystallisirte Gallussäure brachte anfangs keine Veränderung im Wasser hervor, nach 24 Stunden hatte die Flüssigkeit eine rothblaue Farbe angenommen. Uebersäuertes gallussuures Ammoniak erzeugte im Wasser auf der Stelle eine violette Farbe.
- c) Bernsteinsaures Natron erregte darin anfangs keine Veränderung, nach 24 Stunden hatte sich aber ein braungelber Niederschlag gebildet, der jedoch nur unbedeutend war.
- d) Sowohl das Barytwasser, als die Lösung des salpetersauren Buryts erzeugten darin eine starke Tribung; es fiel schweselvaurer Baryt zu Boden.
- e) Eine concentrirte Lösung von neutralem hydrochlorinsauren Platin erzeugte in jenem Wasser
 sehr bald kleine rothe krystallinische Körner.
- f) Keine Aetzkalilösung erzeugte einen starken Niederschlag, der durch mehr zugesetztes destillirtes Wasser nicht wieder gelöst wurde.

S. 31.

Jene Erfolge sind um so auffallender, indem dadurch: a) das Daseyn einer freien, bei der Temperatur des Dunstkreises nicht flüchtigen Säure, b) das Daseyn eines Eisensalzes, welches auch durch e) begründet wurde; d) das Daseyn eines schweselsauren Salzes, e) das Daseyn eines kalikaltigen Salzes angedeutet wurde: Materien, welche durch frühere Analytiker in jenem Wasser entweder gar nicht beobachtet, oder doch nur als möglich angedeutet worden sind.

C. Zergliederung des Wassers.

5. 32.

Um die qualitativ ausgemittelten Bestandtheile des Wassers nun auch quantitativ zu bestimmen, wurden 4000 Gran desselben genau abgewogen, in eine gleichfalls genau abgewogene Retorte von grünem Glase eingeschlossen und die Destillation über Lampenfeuer veranstaltet, so lange, bis die Salzmasse in der Restorte zur Trockne gekommen war, ohne zu schmelzen. Das erhaltene Destillat war fast geschmacklos; es röthete aber das blaue Lackmuspapier und bildete mit schweselsaurem Silber, so wie mit essigsaurem Bleiversetzt, sichtbare Wolken, wodurch das Daseyn der freien Hydrochlorinsäure ausser Zweisel gesetzt wurde.

a. Bestimmuug der Hydrocklorinsäure.

5. 33.

Die Vorlage wurde mit einer andern vertauscht, die Retorte in ein Sandbad gelegt, nun mit Kohlen geseuert und der Rückstand in der Retorte bis zum ansangenden Glühen destillirt. Es gieng noch eine bedeutende Portion Flüssigkeit in die Vorlage über, die, so wohl auf Lackmus, als auf die Zunge, stark sauer reagirte. Die sämtliche von der ersten und von der sweiten Destillation erhaltene Flüssigkeit wurde mit Letsammoniak übersetzt, dann in einer Schaale zur Trockne abgedunstet, der trockne Rückstand in eine abgewogene Barometerröhre eingeschlossen, die an dem einen Ende zu einer zarten Spitze ausgezogen war, und nun der Sublimation unterworsen. Nach beendigter Operation sanden sich in dem Rohre 36,66 Journ, s. Com N. R. 4, 36, 2, 1149.

Gran Chlorammoniak sublimirt. Da nun hundert Theile dieser Verbindung aus 6: 49 Chlorine und 5:,51 Ammoniak zusammengesetzt sind, serner hundert Theile trokne Hydrochlorinsäure aus 97, Chlorine und 3 Theile Wasserstoff bestehen; so solgt hieraus, dass in den angewendeten 4000 Gewichtstheilen des untersuchten Wassers 22,505 Theile freie Chlorine, oder 23,105 Hydrochlorinsäure im nicht gebundenen Zustande, enthalten gewesen sind. Der trokne Rückstand in der Retorte wog genau 1131 Gran, solglich hatte die IVässrigkeit mit Inbegriff der freien Säure betragen 2897 und nach Abzug der 23,105 freien Säure, 2855,495.

5. 54.

Der trockne Rückstand wurde mit destillirtems Wasser gelöst, welches ihn völlig aufnahm; ohne einem Rückstand übrig zu lassen. Die Lösung zeigte sich völlig neutral, ohne eine Spur von freier Säure wahrnehmen zu lassen: ein Beweis, dass alle freie Säure verslüchtigt worden war. Dass jene Säure frei im Wasser vorhanden lag, dass solche nicht durch die Zersetzung eines vorhandenen Chlorinsalzes in der Glühhitze geschieden wurde, ergiebt sich einerseits aus der sauren Reägenz des frischen Wassers, anderseits aber daraus, dass der geglühte Rückstand ohne einen nichtgelösten Rückstand vom Wasser aufgenommen wurde.

s. 35.

Herr Gay-Lussac bemerkt in seiner Abhandlung (a. a. O. Pag. 197), dass er die Salzmasse aus dem Wasser des todten Meers so weit ausgetrocknet habe, das sich Säure zu entwickeln begann. Er hat also das Daseyn der sreien Säure in jenem Wasser wahrgenommen, scheint aber zu glauben, sie sey während

des Austrocknens durch die Zersetzung eines der vorhandenen Salze ausgeschieden worden; welches aber, aus den oben erörterten Gründen durchaus nicht der Fall seyn kann. Eine Prüfung des untersuchten Wassers mit Reagentien, welche nicht veranstaltet zu seyn scheint, würde das Gegentheil jener Meinung begründet haben.

b. Zergliederung der trocknen Salzmasse.

§. 36.

Die gesammte klare Lösung der trocknen Salzmasse wurde in einer Retorte von Platin zum Verdunsten gebracht, so weit als solches bei einer Temperatur, die den Siedpunkt des Wassers nicht merklich überstieg, möglich war.

Der trockne Rückstand wurde mit seinem sechsfachen Gewicht Alkohol übergossen, der 90 Proc. nach
der Trallesschen Scale enthielt, die Flüssigkeit über einer Lampe zum Sieden erhitzt und 10 Minuten lang darin erhalten. Nach dem Erkalten wurde das Flüssige
abgegossen, neuer Alkohol zu dem Rückstande gegeben und diese Operation noch zweimal wiederholt.
Was der Alkohol bei der dreimaligen Extraction nicht
aufgenommen hatte, wurde bis zur anfangenden Rothglühhitze ausgetrocknet. Der trockne Rückstand wog
a85 Gran.

Er wurde mit seinem achtsachen Gewichte destillirten Wassers gelöst, wobei ein kleiner Ueberrest ungelöst zurückblieb, der, ausgesüst, getrocknet und ausgeglüht, 4 Gr. wog und sich ganz als schweselsaurer Kalk verhielt.

Die filtrirte Lösung wurde in drei gleiche Theile abgetheilt. Der eine wurde mit halbkohlenstoffsaurem

Natron versetzt, welches keine Trübung darin veranlasste: es war also weder Gyps, noch ein andres Sala mit erdsörmiger Basis darin vorhanden.

Um zu versuchen, ob schweselsaures Natron darin vorhanden sey, wurde die zweite Portion mit Hydro-ehlorinsäure angesäuert und mit hydrochlerinsaurem Baryt versetzt. Es bildete sich ein hedeutender Niederschlag. Als beim sernern Zutröpseln nichts mehr gefället wurde und die Flüssigkeit sich geklärt hatte, wurde sie behutsam abgegossen, das gekildete Präcipitat mit Wasser vollkommen ausgesüsst, getrocknet, ausgeglühet und gewogen: es wog jetzt 35 Gran und war schweselsaurer Baryt.

Da aber hundert Theile schwefelsaurer Baryt im geglüheten Zustande, aus 65,63 Bariumoxyd und 34,57 trockner Schwefelsäure zusammengesetzt sind: so kommen auf 35 Gran jenes Salzes 12,010 Schwefelsäure in Rechnung. Dieses ist der Gehalt an Säure in 21,30 trocknem schwefelsaurem Natron. Da aber 21,30 × 3 = 63, 90 beträgt, so zeigt dieses die Gesammtmasse des schwefelsauren Natrons, welche in 4000 Theilen des Wassers aus dem todten Meere enthalten gewesen sind.

Da ferner, nach Abzug des schweselsauren Kalke von 4 Gran, die übrige trockue Salzmasse 281 Gran betragen hat: so kommt für die Masse des Chlornatroniums, nach Abzug des schweselsauren Nutrons 281 — 65,90 = 217,10 Gran zu stehen, welche in 4000 Theilen des Wassers gelöst enthalten waren.

Das zweite Drittheil der vorher gedachten Salzlösung wurde soweit abgedunstet, das sie beinahe zur Krystallisation kam. Die Flüssigkeit wurde kalt, mit einer neutralen sehr concentrirten Lösung von hydro-

bhlorinsaurem Platin versetzt. Nach 24 Stunden hatte sich ein rothgelbes, aus krystallinischen Körnern bestehendes Wesen abgelagert, welches durch ein Filtrum von der übrigen Flüssigkeit getrennt, mit absolutem Alkohol ausgesüßt, getrocknet und ausgeglüht wurde. Der ausgeglühete Rückstand wurde mit destillirtem Wasser ausgekocht, filtrirt und die Lösung in einem abgewogenen Platinschälchen zur Trockne abgedunstet, dann geglühet. Er wog 4,5 Gran und zeigte sich bei allen damit vorgenommenen Prüfungen als Chlorkalium. Die ganze Masse des zergliederten Wassers von 4000 Gran hat also 4,5 \times 5 = 13,5 Gran Chlorkalium enthalten, dieses von dem Chlornatronium abgezogen giebt 217,10 — 13,5 = 203,60 für das Chlorhatronium.

Die dritte Portion der Salzlösung wurde, um das darin enthaltene Eisensalz zu ermitteln, mit neutralem bersteinsauren Natron verseist. Sie trübte sich kaum merklich, aber nach 48 Standen hatte sich ein braungelber Niederschlag gebildet, der von der darüberstehenden Flüssigkeit befreit, dann ausgesüsst und in einem genau abgewogenen Platinschälchen zur Trockne abgedunstet wurde. Nach dem Ausglühen desselben, in Berührung mit der Luft, wog der Rückstand 1,5 Gr. und bestand in rothem Eisenoxyd. Da das Eisen als Hydrochlorineisen im Maximum im Wasser gelöst enthalten seyn musste, hundert Theile Chlo rineisen im Maximum aber 48,77 Eisenoxyd enthalten, so mussen für obige 1,5 Eisenoxyd 3,070 × 3 = 9,210 Chlorineisen im Maximum in Rechnung gestellt werden, welche in 4000 Theilen des Wassers gelöst enthalten waren. Dieses von den 203,60 Chlornatrensum abgezogen, bleiben 194,39 für selbiges übrig.

Dem gemäß ist also die von dem zersließbaren Salzen getreunte Salzmasse im ausgeglünten Zustands zusammengesetzt gewesen aus:

Schwefelsaurem Kalk .	•	•	•	•	4 000
Schweselsaurem Natron	•	•	•	•	65.900
Chlorkalium	•	•	•	•	13,500
Chloreisen im Maximum	•	•	•	•	9,210
Chlornatronium	•	•	•	•	194,590.

e. Zergliederung der mit Alkohol gemachten Ex-

\$ 37.

Die mit Alkohol gemachte Extraction musste jetzt die zerfliessbaren und im Aikohol lösbaren Salze enthal-Auch diese Flüssigkeit wurde in drei gleiche Theile abgewogen. Die eine Portion wurde mit Wasser gemengt und mit hydrochlorinsaurem Baryt geproft, gab aber keine Spur eines schweselsauren Salzes zu erkennen. Bin andrer Theil derselben, mit reiner Gallussäure geprüft, sarbte sich schwach röthlich blau, zeigte also das Daseyn von einem Eisensalze an. Die übrige Flüssigkeit wurde daher durch bernsteinsaures Natron zerlegt, und gab, für den festen Theil derselben, 0,5 × 6 = 1,8 Gran Chloreisen im Maximum zu erkennen, welche also dem vorigen zugerechpet werden müssen. Demgemils beträgt also die Totalmasse des Chloreisen in 4000 Theilen Wasser 9,210 + 1.8 = 11.010 Gran.

Die noch übrigen zwei Drittheile der mit Alkohol gemachten Extraktion wurden in einem Platentiegel gelinde zur Trockne abgedunstet, dann ausgeglüht. Die ausgeglühte Substanz wog 810 Gran. Sie wurde mit dem sechafischen Gewicht destillirten Wassers

gelöst und die Lösung mit 500 Gran reiner Schwefelsäure versetzt, dass sie vorwaltete, worauf die saure Flüssigkeit in einem l'latintiegel zur Trockne abgedunstet wurde, welches unter Entwickelung von
hydrochlorinsauren Dämpsen erfolgte. Der trockne
Rückstand wurde so lange ausgeglühet, bis keine
Dünste mehr entwickelt wurden.

Die ausgeglühte Salzmasse zeichnete sich durch einen bittern Geschmack aus und erhitzte eich stark, als sie in Wasser getragen wurde. Sie wurde mit destillirtem Wasser ausgekocht und die Flüssigkeit vom nicht gelösten Rückstande durch ein Filtrum getrennt. Der ausgesüßte und getrocknete Rückstand war schwefelsaurer Kalk. Die übrige Flüssigkeit hielt schwefelsaure Talkerde gelöst. Sie wurde gelinde zur Trockne abgedunstet und der trockne Rückstand in seinem vierfachen Gewicht kalten Wassere gelöst, wobei noch etwas schwefelsaurer Kalk ungelöst zurückblieb.

Die Gesammtmasse des schweselsauren Kalks wurde in einem Platintiegel ausgeglühet, er wog jetzt 207,30 Gran. In 207,30 Theilen des schweselsauren Kalks sind aber 86.110 Theile Kaliumoxyd enthalten, und diese geben, an Chlorine gebunden, 170 Gran Chlorcalcium, eben so viel waren also in 4000 Theilen dea zergliederten Wassers enthalten.

Die übrige Plüssigkeit hielt schweselsaure Inlkerde gelöst. Sie wurde erst langsam zur Krystallisation
abgedunstet, dann aber das Sals in einem Platintiegel
zur Trockne gebracht und darin ausgeglüht. Dez
ausgeglühte Rückstand wog 5:6,40 Gran, und darin
sind 2:7,620 Gran reine Talkei de enthalten.

Be liefern aber 10e Theile reine Tulkerde an Chlo-

sen die 217,620 Gran reine Talkerde, welche in der schweselsauren Talkerde enthalten waren, 640 Chlormagnium gleich gesetzt werden, welche in 4000 Theilen des Wassers gelöst enthalten gewesen sind. Da aber hiervon noch 1,8 Gran Chloreisen im Maximum abgezogen werden müssen, so bleiben nur 638,2 Gran Chlormagnium übrig.

5. 38,

Hieraus ergiebt sich also, dass die der Zergliederung unterworfenes 4000 Gewichtstheile des Wassers aus dem todten Meere zusammengesetzt gewesen sind aus:

Freier Hydrochlorinsaure	23 ,1 c 5
Schwefelsaurem Kalk	4,000
Schwefelsaurem Natron	63 ,900
Chlorkalium	13,500
Chloreisen im Maximum	11,010
Chlornatronium	194,390
Chlorcalcium	170,000
Chlormagnium	638,200
	1118,105
Wassertheile	2881,895
•	400,000

5. 59.

Werden die oben genannten sesten und tropsbaren Bestandtheile des Wassers aus dem todten Meere für den Gehalt in 100 Theilen desselben berechnet, so kommen solgende Verhältnisse daraus hervor:

Freie Hydrochlorinsäure	0,507
Schwefelsaurer Kalk	0,004
Schwefelsaures Natron	1,597
Chloreisen im Maximum	0,335
C' lorkalium	0,275
Chlornatrogium	4,85g
Chlorcaloium	4,250
Chlormagnium	15,755
Feste Bestandtheile	27,584
Wassertheile	79,416
	100,000

woraus also folgt, dass das Chlormagnium den vorwaltenden Bestandtheil ausmacht und dem gemäs das Wasser des todten Meeres als eine muriatische Bitterquelle anerkannt werden muss.

5. 40.

Es konnte noch ein Zweisel darüber ausgestellt werden, ob das Chlorkalium, welches unter den Bestandtheilen jenes Wassers gesunden worden ist, als ein absoluter Bestandtheil desselben anerkannt werden mus, oder ob solches aus der gläsernen Flasche extrahirt worden sey, in der das Wasser ausbewahrt worden war? Wenn schon alsdann sich nicht einsehen ließe, wie es möglich gewesen sey, dass das Wasser freie Säure enthalten konnte, so suchte ich dennoch diese Frage durch einen directen Versuch zu entscheiden.

S. 41.

Ich bereitete mir aus sehr reiner Hydrochlorineäure und reinem Natron eine neutrale Lösung. Den einen Theil derselben ließ ich in der Flasche bis zur Trockne abdunsten, in welcher früher das Wasser enthalten war. Ein zweiter Theil wurde, in der Retorte abgedunstet, die ich gebraucht hatte; und ein dritter

Theil in einer neuen noch nicht gebrauchten Retorte von demselben grünen Glase, wie jeue. Es war aber durch die Präfung mit dem neutralen hydrochlorinsauren Platin keine Spur von Chlorkalsum aufzufinden, und eben so wenig war ein Statt gefundener Angriff auf die gläsernen Geräthe bemerkbar. Folglich muß das gefundene Chlorkalium als ein selbstständiger Bestandtheil in jenem Wasser anerkannt werden. Ob das Kali nicht als eine Folge hineingekommener Pflanzenstoffe, die durch Stürme in das todte Meer gekommen seyn konnten, angesehen werden kann? solches liegt keineswege ausserhalb der Grenzen der Mögslichkeit.

5, 42.

Die Resultate dieser Analyse des Wassers aus dem todten Meere unterscheiden sich sehr von denjenigen, welche Lavousier, Marcet, Klaproth und GayLussac darüber bekannt gemacht haben, sowohl nacht dem quantitativen, als dem qualitativen Verhältnisse der Bestandtheile, doch kommen die Resultate in der ersten Hinsicht denjenigen am nächsten, welche Herr Gay-Lussac darin gefunden hat.

5. 43.

Rücksichtlich der qualitativen Verhältnisse der in jenem Wasser gefundenen Bestandtheile unterscheiden sich die Resultate meiner Analyse von denen meiner Vorgänger durch das darin erwiesene Daseyn 1) der freien Hydrochlorunsäure; 2, des schwefelsauren Aulks; 3) des schwefelsauren Natrons; 4) des Chloreisensand 5) des Chlorkaliums. Doch hat auch Herr Marset den schwefelsauren Kalk darin gefunden, und Hr. Gay-Lussac hat öpuren vom Chlorkalium darin wahr-genommen.

Zweite Abtheilung.

Chemische Zergliederung des Wassers aus dem Jordan.

5. 44.

Der Jordan ist der Hauptsluss in Palästina. Er entspringt am Fusse des Gebirges Antilibanon in Syrien, durchschneidet Palästina von Norden nach Süden und ergielst sich in das todte Meer. Seine vormals behaueten und belebten User sind jetzt wüste und leer, zwischen ihnen wälzt sich das Wasser des Jordans über seinem sandigen Grunde fort. Jener merkwürdige Fluss ist es, in welchem Jesus der Wellheiland (s. Evangelium St. Marci 1. Kapitel 9. Vers) durch Johannes die Taufe empfing; wodurch jener Flus ein immerwährender Gegenstand der heiligsten Erinnerung bleiben wird. Die Hebraer nennen jenen Flus Jordan, d. i. Fluss des Gerichts. Die heutigen Araber nennen ihn Nahar- el chiria und schreiben dem Wasser aus demselben besondere Heilkräfte zu. Br ist also für Christen wie für Juden ein Gegenstand der ehrsurchtsvollsten Erinnerung.

§. 45.

Dem wissenschaftlichen Eifer des königl. Kammerherrn Herrn Grafen von Sack, durch den mir das Wasser aus dem todten Meere zu Theil ward, verdanke ich auch das Wasser aus dem Jordan, welches den Gegenstand der nachfolgenden Untersuchung ausmacht. Dasselbe befand sich in einer Flasche von grünem Glase eingeschlossen, betrug dem Gewicht nach 21 Pfund und war, gleich dem aus dem todten Meere am 30. September 1819 von dem Herrn Grafen selbst geschöpft worden.

· 180 Hermbstädts Untersuchung

Physische Eigenschaften des Wassers.

5. 46.

Nachdem das Wasser einige Tage in der wohl verschlossenen und verpichten Flasche ruhig gestanden hatte, erschien es völlig klar und durchsichtig; am Boden hatte sich ein geringer Satz gebildet, von welchem der größte Theil des klaren Wassers leicht abgegossen werden konnte. Die nähere Untersuchung des abgelagerten Satzes, der getrocknet 10 Gran betrng, bewies, dass derselbe blos in einem gelblichen Thon bestand, der durch ein schwaches Brausen mit Säuren eine mergelartige Beschaffenheit nachwies. Bei der mit jenem Wasser vorgenommenen physischen Prüfung gab solches folgende Bigenschaften zu erkennen:

- a. Es war farblos, klar und durchsichtig.
- b. Es hauchte einen Geruch wie Schweselwasserstoff aus, der sich aber an der sreien Lust schon nach ein Paar Stunden von selbst verlor.
- c. Es ist geschmacklos wie gutes reines Flus-wasser.
- d. Seine specifische Dichtigkeit verhält sich zu der des destillirten Wassers wie 1,005 zu 1,000.

Prüfung mit Reagentien.

§. 47.

Diese Prüfung war dazu bestimmt, das Daseyn der Bestandtheile in jedem Wasser vorläufig auszumitteln, um dessen fernere Zergliederung darauf zu gründen. Diese Prüfung gab folgende Resultate:

a. Blaues Lackmuspapier, das in einem verschlossenen Glass mit dem Wasser in Berührung gebracht palästinens. Naturmerkwürdigkeiten. 181 wurde, ward im Zeitraum von 24 Stunden nicht geröthet.

- b. Durch Phosphorsäure geröthetes Lackmuspas pier wurde derin nicht wieder blau: es enthielt also keine kohlenstoffsaure Erde, oder ein mit dieser Säure verbundenes Alkali.
- c. Klares Kalkwasser erzeugte darin schwache Flocken.
- d. Oxalsäure, oder oxalsaures Ammoniak erzeugte derin eine merkliche Trübung.
 - e. Liquides Aetznatron bildete darin zarte Flocken.
- f. Barytwasser und essigsaurer Baryt erzeugte darin eine merkliche Trübung.
- g. Salpetersaures Silver und salpetersaures Bleifarbten solches gelbbraun.
- h. Weinsaures Antimon erzeugte darin ein sehr schwaches orangegelbes Präeipitat.
- i. Das vorher gekochte Wasser mit den Reagentien g und h geprüft, wurde nicht mehr farbig davon verändert, wohl aber getrübt.
- k. Reine Gallussäure brachte keine Veränderung darin bervor.
- 4. Neutrales hydrochlorinsaures Platin, das dem auf den achten Theil seines Umfanges abgedunsteten Wasser zugesetzt wurde, hatte, selbst nach 24 Stunden, keine Trübung darin veranlaßt.

Zergliederung des Wassers.

S. 48.

Um die vollständige Zergliederung des Wassers ans dem Jordan zu veraustalten wurden 10,000 Gran (= 41 Lth., 2 Quentchen, 40 Gran) desselben dezu

verwendet. Jene 10 000 Gran des Wassers wurden id einem vollig damit angefüllten gläsernen Kolben gebracht, dessen Oeffnung mit einem Gasen:bindungsrohre verschlossen war, welches genau 1 5 brandenburgische Duodecimal Kubikzoll atmosphärische Lust enthielt, dessen Ausgangsöffnung im Quecksilberapparate persperrt und mit einem mit Quecksilber gefüllten Cylinder überstürzt war. Der Kolben wurde über einer Lampe placirt und das Wasser zum Sieden erhitzt. Das entwickelte Gas betrug, bei 28" 2" Barometerhöhe und 135° Reaumur genau 3 Kubikzoll, von welchen 1,5 Kubikzoll für die atmosphärische Luft abgezogen, die im Gasentbindungsrohre enthalten war, 1,5 Kubikzoll für das entwickelte Gas übrig blieben. Bei der damit vorgenommenen eudiometrischen Prafung gab solches 0,10 Sauerstoffgas zu erkennen; es bestand also größtentheils aus Stickstoffgas. Schwefelwasserstofigas war nicht vorhanden.

Bestimmung der festen Bestandtheile des Wassers.

s. 49.

Die in dem Kolben übrig gebliebene Flüssigkeit wurde in einer Platinschale zur Trockne abgedunstet. Der Rückstand wurde aus eglühet und wog jetzt 50 Gran. Er wurde mit seinem achtsachen Gewicht Albohol übergossen in einem verschlossenen Gesisse in der Wärme behandelt. Nach dem Erkalten der Flüssigkeit wurde sie vom nicht Gelösten getrennt, der Rückstand wurde getrocknet und ausgeglühet; er wog 40 Gran, wonach also der Alkohol 10 Gran gelöst hatte. Die Zergliederung dieser 10 Gran zeigte, dass

eplohe; aus 7 Gran Chlorkalcium und 3 Gran Chlore magnium zusammengesetzt waren.

§. 50.

Der nicht im Alkohol gelöste Theil wurde getrocknet, und in seinem viersachen Gewicht kalten Wassers gelöst; es blieb ein Rückstand übrig, der nach dem Ausglähen 4 Gran wog und in schweselsaurem Kalk bestand. Das im kalten Wasser Gelöste, zur Trockne abgedunstet und ausgeglühet, wog 35 Gran und war Chlornatronium.

Dem gemüß enthielten die der Untersuchung unterworfenen 10,000 Crau des Wassers aus dem Jordan an festen Bestandtheilen, gelust:

Schwefelsauren Kalk	•	. 4	Gran	Ł
Chlornatronium		3 5	-	
Chlorcalcium		7		
Chlormagnium		3	-	•
Schweielwasserstoff	eine Spur	•		
Verlust		1		
Wassertheile		50 950	Gr.	
	Io	,000	Gran	i.

§. 51.

Es geht hieraus hervor, dass das Wasser aus dem Jordan, von dem aus dem todten Meere wesentlich verschieden ist; dass selbiges rücksichtlich seiner chemischen Grundmischung als ein ziemlich reines weiches Wasser angesehen werden muß. Was den unbedeutenden Gehalt an Schweselwasserstoffgas in selbigem betrifft, so scheint dieses blos einen zufälligem Gemengtheil darin auszumachen. Nach der mir mündlich vom Herra Grasen von Sack mitgetheilten Nache

richt finden sich die User des Jordans mit mehreren Theilen abgestorbener Vegetabilien bedeckt. Es ist also wahrscheinlich, dass von Seiten dieser durch den Wind in das Wasser geweheten Vegetabilien und ihrer allmähligen Verwesung der Schweselwasserstoff gebildet worden ist.

Herr Gay-Lussac *) hat das Wasser des Jordans gleichfalls einer Untersuchung unterworsen. Er fand schweselsauren Kalk, Chlornatronium, Chlorcalcium und Chlormagnium in demselben, hat aber das quantitative Verhältnis dieser Materien nicht weiter ausgemittelt.

Dritte Abtheilung.

Chemische Zergliederung des bituminösen Kalks, aus der Gegend des todten Meeres,

5. 52.

Der bituminöse Kalk, von welchem hier die Rede ist, und von welchem der Herr Graf von Sack ein kleines Stück von seiner Reise nach dam Orient mitgebracht hat, ist derselbe, dessen ich bereits in der Einleitung (§. 11.) gedacht habe, welcher dort, unter dem Namen des Sodomitischen-oder Mosesteins, zu religiösen und zu mystischen Gegenständen verarbeitet wird.

§. 53.

Das Exemplar, welches mir, behufs meiner damit anzustellenden Zergliederung, zu Theil worden

^{*)} Essai de l'eau du Jourdain. In den Annales de Chimis et de Physique. 1819. Tom. XI, pag. 197 etc.

ist, besalv einen Umfang von ungefähr 5 Kubikzoll, und zeichnet sich durch folgenden äußern Charakter aus:

- zarten Sinter überzogen, innerhalb aber dunkel graubraun.
- 6. Es ist hart, schwer zersprengbar, und springt in unregelmäßige Stücke.
- c. Im Bruch ist es matt, schalig, sehr kleinkörnig, mit kleinen glänzenden Glimmerpunkten durchsetzt.
- d. Das Fossil wird nicht vom Magnet affizirt.
- e. Mit Stahl gerieben wird es glänzend, es zeigt sich also politurfähig.
- f. Es ist geschmacklos und geruchlos, verbreitet aber, wenn es geneben oder erwähmt wird, einen bituminösen, dem Asphalt ähnlichen Geruch.
- g. Seine specifische Dichtigkeit verhält sich zu der des destillirten Wassers wie 2,045 zu 1,000.

Chemische Eigenschaften

5. 54.

Die chemischen Eigenschaften jenes Fossils chas rakterisiren selbiges durchaus als einen mit Bitumen durchdrungenen Kalk, wie solches folgende Beispiele begründen:

- a. Am Lichte entzündet es sich und breint mit einer bald verlöschenden Flamme, die einen bituminösen nach Asphalt riechenden Rauch verbreitet.
- b. Auf der Kohle vor dem Blaverohr behandelt; verbrennt solches unter Ausströmung eines bisgern, I, Coin, II, R. 26, 4, 2, IIII.

tuminösen Geruchs, wird blendend weiß und ist in Aetzkalk umgewandelt.

e. Mit Salpetersäure brauset es lebhaft, und wird bis auf eine lockere hellbraume Materie darin aufgelöset.

Verhalten in der Hitze.

§. 55.

Hundert Gran des in kleine Brocken zerstückelten Possils wurden in einer vorher abgewogenen kleinen gläsernen Retorte, mit kleiner Vorlage und Gastentbiedungsrohr versehen, der trocknen Destillation unterworfen, erst über einer Lampe, späterhin über glühenden Kohlen. Als die in den Gefalsen eingeschlossene atmosphärische Luft sich entwickelt hatte, sammelten sich Wassertropten im Halse der Retorte; bald darauf begann eine neue Gasentwickelung, und in der Vorlage sammelte sich ein brenzlickes Oel. Als die Retorte sammt ihrem Inhalt zum Glühen ham, wurde nichts Flüchtiges mehr entwickelt. Man sahe jetzt die Operation als beendigt an, die Gefälse wurden, nach dem Erkalten, auseinander genommen und boten nun folgende Resultate dar.

a. Das gewonnene Gas betrag, dem Volum nach, 24 brandenburgsche Duodecimal Kubikzoll. Die nöhere Untersuchung desselben zeigte, daß solches aus 31 Kubikzoll Protokuhlenwasserstoffgas und 5 Kubikzoll kohlenstoffs urem Gas gemengt bestand; welches, den Aubikzoll Kohlenstoffgas zu 0.555 und den Kubikzoll des kohlenstoffsauren Gases zu 0.75 Gran in Rechnang gestellt, zusammen 9.25 Gran beträgt.

- b. Das gesammelte Wasser wog 2,00 Gran.
- c. Das Oel zeigte den Geruch des aus jedem andern Asphalt gewonnenen; sein Gewicht betrug 5 Gran.
- d. In der Retorte fand sich ein verkohlter Rückstand; sein Gewicht betrug 82,00. Es sind also an Produkten gewonnen worden zusammen 98,25, wobei ein Verlust von 1,75 Gran Statt findet. Die rückständige Hoble gab, mit Hydrochlorinsäure übergossen, dem Geruch nach Schweselwasserstoff zu erkennen.

Verhalten des bituminosen Kalks zu Säuren.

6. 56.

Hundert Gran des in kleine Brocken zerstückten bituminösen Kalks wurden, in einer dazu geschickten pneumatischen Vorrichtung, mit 900 Gran Hydrochlorinsäure übergossen. Das Fossil wurde mit Brausen angegriffen, und es wurde kohlenstoffsaures Gas entwickelt, das nach Asphalt roch. Nachdem kein Brausen mehr wahrgenommen wurde, betrug der Gewichtsverlust 26 Gran, welches also das Gewicht der Kohlenstoffsäure für hundert Theile des Fossils ängiebt. Die Flüssigkeit enthielt noch freie Hydrochlorinsäure, diese konnte also vollständig eingewirkt haben.

§. 57

Die nicht aufgelösten Brocken zeichneten sich durch eine hellbraune Farbe aus und schwammen in der l'lüssigkeit. Sie wurden vollkommen ausgesüßt und getrocknet; der trockne Rückstand weg 18 Gran. Er war sehr leicht, locker, schwer zerreibbar, ent-

stindete sich an der Flamme eines Lichte, brannte selbst mit Flamme und unter Ausströmung eines dem Asphalt ähnlichen Geruchs. Er bestand also in den vom Kalk befreiten Theilen des Bitumens.

6. 58.

Die Kohle, welche nach der trocknen Destillation surückgeblieben war, gab durch die Prüfung mit Säure Spuren von Schweselwasseretoff zu erkennen (§. 55 d). Die mit der Hydrochlorinsäure gemachte Extraction des Possils (§. 56.) gab durch die Prüfung mit hydrochlorinsaurem Baryt keine Spur von Schweselsäure zu erkennen. Der in der gedachten Kohle enthaltene Schwesel konnte also weder einem Gehalt von schweselsaurem Kalk, noch einem andern schweselsauren Salze im Fossil zugeschrieben werden, es musste als Schwesel selbst darin vorhanden gewesen seyn.

§. 59.

Jener Schwesel musste also in dem Bitumen enthalten seyn, welches nach der Extraktion des Fossils mit Hydrochlorinsäure (§. 57.) übrig gebliehen war. Re wurden daher 16 Gran desselben mit seinem achtschen Gewichte sehr reinen trocknen Salpetere in einem Platintiegel der Verpussung unterworsen. Die verpusste Substanz zeigte eine gelbgraue Farbe und ließ, nach dem Aussüssen mit Wasser, eine graue Erde zurück, welche nach dem Trocknen und Ausglühen 3,30 Gran wog, und sich ganz als ein grauweisser Thon zu erkennen gab. Für die 18 Gran des bituminösen Rückstandes muße daher 3,71 Gran sür diesen Thon in Rechnung gestellt werden.

5. 60.

Die beim Ausstssen der verpusten Masse erhal-

tene Flüssigkeit reagirte alkalisch. Sie wurde mit Salpetersäure bis zum Vorwalten derselben versetzt, und dann so viel in Wasser gelöster salpetersaurer Baryt zugegeben, bis keine Fällung mehr erfolgte. Es fiel schwefelsaurer Baryt zu Boden, der nach dem Aussüssen, Trocknen und Ausglühen, 6,30 Gran wog. Hierin sind 2,10 Schwefelsäure und in dieser 0,80 Schwefel enthalten, welches für 18 Theile der bituminösen Substanz 0,90 Schwefel beträgt.

5. 61.

Werden daher von jenen 18 Gran des bituminöeen Rückstandes, welche nach der mit Hydrochlorinzüure gemachten Extraktion von hundert Theilen des
Fossils zurückgeblieben, 3,71 Thon und 0,90 Schwesel,
in Summa 4,61 in Abzug gebracht, so bleiben für das
reine Bitumen oder Asphalt, in hundert Theilen des
Fossils, nun 15,39 übrig.

5. 62.

Die mit der Hydrochlorinsdure gemachte Extraktion (5. 56.) enthielt blos Kalk gelöst, ohne eine Spur von Talkerde oder einer andern basischen Substanz. Sie wurde durch halbkohlenstoffsaures Natron heise gefället, der Niederschlag ausgesüset und bei 80 Grad Reaumur ausgetrocknet; er wog 81 Gran. Davon 26 Gran Kohlenstoffsäure abgezogen, bleiben für Kalkhydrat 55 Gran übrig. Da aber hundert Theile Kalkhydrat aus 75 Theilen Kalciumoxyd und 25 Theilen Wasser zusammengesetzt eind, so kommen für die 55 Theile Kalkhydrat 41,25 Kalciumoxyd und 15,75 Hydratwasser zu stehen, und so viel müssen auch in hundert Cewichtstheilen des bituminosen Kalks enthalten seyn.

S. 65.

Dem gemäs sind die der Zergliederung unterworfenen hundert Gewichtstheile des bituminösen Kulksteins aus der Gegend des todten Meers zusammengesetzt gewesen, aus:

Koblenstoffsäu	178	}	•	•	•	•	•	•	26 00
Thon	•	•	•	•	•	•	•	•	3,71
Schwefel .	•	•	•	•	•	•	•	•	0.90
Asphalt .	•	•	•	•	•	•	•	•	13.59
Calciumoxyd		•	•	,	•	•	•	•	41,25
Hydratwasser		•	•	•	•	•	•	•	15,75
									99 00
		•							1,00
		•							100,00

5: 64.

Dass der Schwesel in jenem Fossil mit einem Theil Kalk zum Schweselkalk verbunden gewesen ist, darf wohl nicht bezweiselt werden. Hätte sich eine Spur von Eisen darin gesunden, so würde man annehmen dürsen, dass es als Schweseleisen darin vorhanden war, welches aber nicht der Fall ist. Was dagegen den Thon betrifft, so mus solcher als abhängig von den Glimmertheilen betrachtet werden, mit welchen der bituminöse Kalkstein durchsetzt ist.

Vierte Abtheilung.

Zergliederung des vulkanischen Produkts aus dem todten Meere.

\$. 65.

Der Herr Graf von Sack fand das in Rede stehende valkanische Produkt im todten Mecre, nehst mehzeren Stücken derselben Art. Die besondre Gestalt

desselben veranlasste den Herrn Crasen, das mir zur Untersuchung übergebene Exemplar mit nach Europa zu nehmen.

. S. 66.

. Jenes Mineral bietet folgende aussere Merkmale dar. Seine Gestalt ist eifermig, eirca 4 Zoll lang und 2 Zoll im Querdurchmesser. Seine Farbe ist dunkelgrau. Es ist durchaus porose, mit runden Zellen durchsetzt, deren Durchmesser 1 bis eine ganze Linie betragen, welche Zellen im Innern und Aeugsern ziemlich gieichförmig vertheilt sind. Es ist völlig geruchlos, auch wenn es gerieben oder erwärmt wird. dem Blaserohre behaudelt verbreitet es weder Rauch noch Geruch. Seine spezisische Diebtigkeit verhält sich zu der des Wassers, wie 1,008 zu 1,000. Es kann also nur in sofern im Wasser des todten Meers zu Boden siuken, als sich nach und nach seine Zellen mit dessen Wasser anfüllen konnten, wodurch die Diobtigkeit vermehrt werden musste. Mit Salpetersäure übergossen brausst es echwach, der weises Beschlag verschwindet und es nimmt eine dunkle. Farbe an; plagegen die Siure Kalk gelöst enthält.

Zergliederung des Fossils.

Fünfzig Gran des Phosis, im zattgeriebenen Zustande, wurden in einem gläsernen Kohlen mit destillirtem Wasser ausgekocht, die Flüssigkeit filtrirt und der Rückstand getrocknet. Er wog 48 Gran, also waren 2 Gran gelöst worden. Die Lösung gab, zur Trockne verdunstet. 2 Gran hydrochlorinsaures Nattron, welches also für 100 Gewichtstheile des Fossils 4,00 beträgt.

5. 68.

Fünfzig Gran desselhen wurden einer zweistündigen Glühung unterworfen. Dasselhe hatte 5 Gran am Gewicht verloren und war in eine braune Substanzübergegangen; welches also, für hundert Gewichtstheile des Fossils berechnet, 10,00 Hydratwasser beträgt.

5. 69.

Fünfzig Gran desselben Fossils wurden, im zartgeriebenen Zustande, mit verdünnter Salpetersäure
übergossen, es erfolgte ein gelindes Aufbrausen. Die
mit vorwaltender Säure gemengte Auflösung wurde
mit bohlenstoffsaurem Natron gefället, der ausgesüßte
und scharf ausgetrocknete Niederschlag wog 1,5 Gran.
Er bestand in bohlenstoffsaurem Kalk, der dem Fossil
sehr wahrscheinlich nur mechanisch beigemengt war.
Dies beträgt also für hundert Gewichtstheile des Fossils 3,00 kohlenstoffsauren Kalk.

S. 70.

Hundert Gran des Possile wurden in einem Agatmörser zum sartesten Pulver zerrieben. Das Pulver
wurde mit so viel Kalistslauge in einem Platintiegel
übergossen, dass gegen einen Theil des Possils fünf
Theile trooknes Aetskali zu stehen kamen. Die Flüssigkeit wurde erst zur Trockne abgedunstet, hierauf
aber so lauge geschmolzen, bis die Masse nicht mehr
schäumte. Der Rückstand war nach dem Erkalten
dankelbraun.

5. 71.

Die geschwolzene Masse wurde mit destillirtem Wasser erweicht, hierauf mit einem Gemenge aus 2 Theilen Hydrachlorinsäure und 2 Theil Salpetersäure bis zum Verwalten der Säure übergossen und in einem

gläsernen Kolben stark damit digerirt. Es löste sich altes auf. Die Auflösung war dunkelweingelb.

5. 72.

Die Auslösung wurde in einer Porzellanschale zur Trockne abgedunstet, dann aber die trockne Salzmasse mit destillirtem Wasser kalt extrahirt und ausgesüsst. Es blieb sarbenlose Kieselerde zurück, die nach dem Trocknen und Ausgleichen 34,80 Gran wog.

5. 73.

Die weingelbe Flüssigkeit wurde mit Natron newtralisirt, hierauf aber so viel bernsteinsaures Natron zugesetzt, bis keine Fällung mehr erfolgte. Es bildete sich ein braungelber Niederschlag von bernsteinsaurem Eisen. Er wurde ausgesüset, getrocknet und ausgeglüht. Der ausgeglühte Rückstand war braunes Eisenoxyd, am Gewicht 21 Gran.

9. 74.

Die vom Eisengehalt getrennte, jetzt farbenlose Flüssigkeit wurde durch halbkohlenstoffsaures Natron gefället. Der Niederschlag wurde vollkommen ausgesüßet, getrocknet und dann ausgeglüht. Er bestand in Thonerde, und wog 26,15 Gran.

S. 75.

Dem gemäs sanden sich solgende Bestandtheile in hundert Gewichtstheilen des zergliederten Fossile:

Hydrochlor Hydratwass							4,00
Kohlenstoff Kisselerde	Bat	itet	K	alk	•	•	5,00 34,00
Eisenoxyd	•	• .	•	•	• ;	•	21,00 26,15
Verl ast .	•	•	•			•	98,95
•	!					,	100,00

S. 76.

Zusolge dieser Grundmischung, wodurch das Lydrochlorinsaure Natron und der kohlensaure Kalk wohl
nur als mechanische Beimengungen betrachtet werden
können, verbunden mit der äussern Form und dem
parösen zelligen Zustande desselben, ist auch jenes
Fossil als ein vulkanisches Erzeugnis zu betrachten,
dessen Bildung sich vielleicht in das hohe Alterthum
verliert. Was aber seine eisormig abgerundete Gestalt betrifft, so muss diese wohl allein dem Hing und
Herschieben im Wasser zugeschrieben werden, wodurch solches abgerundet worden ist.

Schlufs,

§ . . 77.

e in the most baseling

Wenn die Resultate meiner mit dem Wasser aus dem todten Meere augestellten Zergliederung, sawohl rücksichtlich der darin gefundenen Bestandtheile, als ihrer quantitativen Verhältnisse, bedeutend von den Resultaten desjenigen abweichen, was frühere Analytiker darin gefunden haben, so bin ich nicht eitel genug, mir anmaßen zu wollen, es könne mir eine größere Genauigkeit in der Bearbeitung beigewohnt haben; vielmehr kann ich den zureichenden Grund jener Differenz allein darin suchen, daß mir eine grössere Quantität des Wassers, behuß meiner anzustellenden Zergliederung, zu Gebote gestanden hat, als meine Vorgänger dazu anwenden konnten.

S. 78.

Was das Wasser aus dem Jordan betrifft, so sind die Bestandtheile desselben soviel ich weise, von meipen Vorgängern zwar angedentet, nie aber quantita-

tiv ausgemittelt worden, welches durch meine Analyse jenes Wassers indessen geschehen ist.

§ 79

Was endlich den bituminösen Kalk (den sodomitischen oder Mosestein) betrifft, so wie das vulkanische Fossil aus dem todten Meere, so sind beide früher nech gar nicht amplypirk worden; stolglich sind die Resultate meiner mit denselben angestellten Analyse ganz neu.

* 15 1 5 5 1 5 86, 1 2000 1042

Soll te übrigens die naturwissenschaftliche Erkenntniss der analysirten Gegenstände dem Natur- und Geschichtsj'orscher von einiger Wichtigkeit seyn, so verdanke man es allein dem wissenschaftlichen Eiser des
Herrn Grasen von Sack, dessen Bemühung und Gesilligkeit durch Mittheilung derselben mich in den
Stand gesetzt hat, jene Gegenstände analysiren zu
können.

in a substitution of the s

and the second s

and the same of th

Mineralanalysen

TOM

Professor Dr. Ficinus
zn Dreeden.

1) Erdiger Schwefel von Lesconi bei Givitella in Toscana.

Herr v. Przietanowsky kehrte vor kurzem von seiner Reise aus Italien zurück, wo er es sich vorzäglich hatte angelegen seyn lassen, die Schwesellager zu untersuchen, die das Land in mehreren Richtungen durchziehen und die mit denen in Griechenland zusammenhängen. Er ist im Begriff seine Beobachtungen und Untersuchungen der gelehrten Welt vorzulegen. Er übergab mir unter andern Schwesel von Lescani von blassgelblichweiser Farbe und erdigem Gefüge zur Untersuchung.

Als ich ihn dem Feuer in einer Retorte aussetzte, gab er Spuren von Wasser und Geruch von Schwefelwasserstoff. In eine andere Retorte wurden 1,0 Gramme Schwefel gegeben, die Oeffnung mit einer Röhre, worin salzsaurer Kalk war, verbunden, an das zweite Ende von dieser aber ein Gefäls befestigt, an dessen Wänden eine Auslösung von Silberoxyd in

über den erdigen Schwefel.

197

Ammoniak verbreitet war. Wasser sammelte ich 0,015 Gr. Das Silber schlug sich während dem schwarz an die Wände der Vorlage nieder, der Schwefelwasserstoffgeruch war dabei deutlich wahrzupehmen. Der Schwefel ward nachher vollständig sublimirt: er hinterließ 0,015 schwarzen Rückstand.

Einen eben solchen erhielt ich, in Farbe und Menge gleich, als ich 1,0 Gr. Schwefel in kaustischem Kali auflöste. Bei einer abermaligen Erhitzung von 1 Gramm Schwefels, wo die Oeffnung der Retorte in die vorgeschlagene Auflösung von ammoniakalischem Silberoxyd eintauchte, sammelte ich 0,008 Schwefelsilber, welche bedeuten 0,00068 Wasserstoff, 0,01026 Schwefel oder 0,01094 Schwefelwasserstoff.

Dieser Schweselwasserstoff ist entweder schon im erdigen Schwesel vorhanden, oder er bildete sich während der Destillation aus dem Wasser und dem Schwesel. Dass letzteres geschah. zeigte die gleichzeitige Entwickelung schweseliger Säure, von deren Daseyn mich ein anderer Versuch überzeugte. Dieser Schwesel ist daher ein ziemlich reines Hydrat.

loh untersuchte ihn noch auf Spieseglans und Arsenik, fand jedoch von beiden nichts darin.

Um die Natur des Rückstandes zu erforschen, wurden 3 Grammen besonders destillirt, sie gaben 0,045 Gr. davon. Als dieser im Glähfeuer eine Zeitlang behandelt wurde, verglimmte er wie Kohle, und hinterließ 0,0102 Gr. Asche, aus der sich trennen ließ:

Braunstein 0,0070
Magnesia 0,0019
Kieselerde 0,0020

0,0192

198

Ficin'us

Die Kohle beträgt demnach 0,0348 Gr.

Die 5 Grammen Schwesel bestanden aus

o,05078 Aequivalent des Schweselvasserstoffs

2,88218 sublimirter,

o.01859 Aequivalent des Schweselvasserstoffs,

o.03900 durch Destillation erhalten,

Rückstand

o.04500 bestehend aus Hohle
o,0548

Braunstein 0,0078

2) Skorodit.

Kieselerde 0,0020

Der Skorodit gehört zu den seltensten mineralegischen Gegenständen, die vor einiger Zeit bei Schwanzenberg in Sachsen gefunden wurden, und zwar in den
Klüsten eines Muttergesteines eisenschüssiger Art, dem
Kupferkies und Arsenikkies beigemengt sind. Ok
sitzt er auf einer derben schwarzen Masse, die aus
aufgelöstem Arsenikkiese (und Wacke?) zu bestehen
scheint.

Br ist grun, ölgrun, pistazien-bis grasgrun.

Der schwarzgraue ist ein zufälliges Gemenge von grünem Skorodit mit Körnern des schwarzen Muttergesteines, meist so, dass seine Krystalle mit diesen Körnern überzogen sind, oder einen dergleichen schwarzen Kern umkleiden.

Er kommt derb vor, oft krystallisirt in flachen Rhomben-Pyramidea, spaltbar nach der kurzen Diagonale und mit zwei gegenüberstehenden Abstumpfungen. Die Krystelle sind klein und sehr klein, oft in ein körniges Haufwerk oder in eine Rinda vereinigte

In der Härte steht er zwischen Kalkspath und Flussspath; seine Eigenschwere ist nach Mohs 5,1 - 3,3. Sein Strich fällt ins Weiseliche und Grünliche.

Was ich von diesem seltenen Minerale der Zerlegung unterwersen konnte, verdanke ich der Güte des Herrn Geh. Fin. Rathes und Berghptm Frhr. v. Herders, des Herrn Geh. L. Rathes Heyers, des Herrn E. J. Breithaupts in Freiberg. Letzterer fand, dass der Skorodit vor dem Löthrohre Knoblauchgeruch ausgebe und legte ihm deshalb diesen Namen bei. Der nicht mehr dempfende Rest schmilzt mit Borax zu einer eisenhaltigen Perle, deren Trübheit zeigt, dass sie ausser dem Eisen noch andere Dinge enthalte 0,5 Gramme gehen, in einer Glasröhre erhitzt; 0,09 Wasser, als ich das Erhitzen fortsetzte, sublimirte. sich 0,01 arsenige Säure. Der Rest löste sieh bis auf 0,007 in Kleesaure auf. Diese 0,007 waren schwarzes Muttergestein. Ich wählte die Kleesäure deshalb, weil sie mir, der Erfahrung gemäle, das beste Auflösungsmittel war. Die arsenige Säure entfernte ich durch Schweselwasserstoff und erhielt davon noch 0,147 Gr. Die rückständige Flüssigkeit zerlegte ich durch Ammoniak, nachdem sie vorher eingetrocknet und gelind geglüht war. Das abgeschiedene Eisen betrug 0,259. Es fand sich, dass es noch Braunstein, Kalk und Magnesia enthielt,

Vorläufige andere Verenche belehrten mich, dass der Skorodit Schweselsäure enthalte. Von 0,06 Gr., die ich durch kochende Kalikuge zerlegte, kannte ich mittelst sulzennen Baryte eines Schweres ath poder e,004 Schwefelsäure trennen. Für 0,5 Gr. macht das e,0077 Schwefelsäure.

Bei einer Sten Zerlegung von 1,0 Grammen löste ich den Skorodit in Kleesäure auf, schied das Riesen durch kochende Auflösung von kohlensaurem Natrum. In Salpetersäure löste sich nicht alles auf, es blieb ein Rest von Braunstein = 0,04. Das durch Bernsteinsals geschiedene Eisen wog geglüht und oxydulirt 0,3625. Noch gab die Auflösung 0,02 Kalk und 0,02 Magnesia.

Be besteht der Skorodit demnach in e,5 Gr. and arseniger Säure 0,157
Schwefelsäure 0,0077
Wasser 0,000

Bisenoxydul mit Braunstein, Kalk und Magnesia

Muttergestein 0,007

0,5007.

Da ich bei der großen Seltenheit des Minerals nur mit sehr kleinen Mengen arbeiten konnte, anch die Zerlegungen arsenigsaurer Eisen mit vielen Schwierigkeiten verbunden eind, so sehe ich die Ergebnisse der Untersuchungen nur für Annäherungen an, und enthalte mich aller weitern Schlüsse.

3) Reutenspath von Leagung in Salzburg.

Br ist farbles und wesserklar, drusig krystellisirt in kleinen Rhumboëdern, die enseen sterken Glasglanz haben; der Bruch ist blättrig. In der Härte gleicht er dem Ausgen von Milio. Unserstächt und meh in Bruchstücken braust er uicht mit Säuren; man kann diese Erscheinung nur an feinem Pulver bemerken:

- Gramm in einem hohen Glase mit verdünnter Salpetersäure nach und nach und vorsichtig gemischt, Brauste und hatte, nachdem es vollständig aufgelöst war, nach 12 Stunden 0,45 verloren. In einem zweiten Versuche 0,44 Gr., was ich für Kohlensäure nehme.
- o,562 Wasser. Sie ließen sich fernerzerlegen in 0,7790 Halk, 0,0349 Magnesia, 0,0258 Braunsteinoxydul, 0,2289 Eisenoxydul, Also:

0,5620 Wasser,

1,3350 Kohlensaure,

0,2289 Eisen,

0,0258 Braunstein,

0,0349. Magnesia,

0,7790 Halk.

2,9656.

Die Kohlensäure lässt sich hier nicht genau auf die Basen vertheilen. Nimmt man

kohlens. Magnesia 0,0725

— Kalk 1,3812

— Braunstein 0,0418

— Eisen 0,3712

so bleibt fast noch eine eben solche Menge Kohlensäure übrig, als der Halk enthält; als sey er hier mit
der doppelten Menge Säure verbunden. Diese Zerlegung zeigt zwar im Ganzen nichts Merkwürdiges,
war es mir aber wegen der großen Menge Eisenoxyduls und der verhältnismäseigen des Braunsteinoxyduls, die beide sich hier fanden, ohne die Farblosigkeit

Journ. f. Gbem, N. R. 4. Bd. 2. Hoft.

203 Ficinus über den Rautenspath.

des Minerals zu stören; solche vielleicht vielmehr hervorbrachten?

Zur Vergleichung stehe hier das Ergebniss der Zerlegung des Rautenspathes von Gollosorock bei Bilin, der in gelblicheren, nicht vollkomme klaren und flächeren Rhomboëdern vorkommt und gewöhnlich in Jaspis liegt. Er giebt bisweilen Feuer. Er besteht aus

Kieselerde 1,515
Eisenoxydul 0,017
kohlens. Kalk 4,464
kohlens. Magnesia 2,707
Wasser 1,574
Spuren von Braunstein. 9.877.

• ,,

millibile.

Untersuchung

einiger

Mineralien

YON

August Arfwedson;

aus den kongl. Wetenskaps Academiehs Handlingar,
1. Hälfte 1821, S. 147: von Carl Palmstedt.

Cy'anit.

(Krystallisirt, prismatisch, von St. Gotthard).

Man ersieht aus Klaproths und Laugiers Analysen dieser Steinart *), dass sie aus Thonerde und Kieselerde hauptsächlich zusammengesetzt ist. Sie haben jedoch diese Bestandtheile in ziemlich ungleichen Proportionen gefunden, so dass, wenn Klaproth 43 Proc. Kieselerde hat, Laugier nur 38 angiebt. Bei der Berechnung von Klaproths Analyse erhält man ziemlich nahe die Formel AS; aber auch er findet zu wenig Kieselerde, und es scheint, dass Laugier noch weniger das rechte Verhältnis getrossen habe. Aus solcher Veranlassung wählte ich dieses Fossil zum Ge-

^{. *)} Hansmagns Handbuch der Mineralogie. Pag. 636.

Arfwedson

genetand einer weiteren Untersuchung, die ich hier mittheile.

Es wurde durch eine vorhergegangene qualitative Prüfung bestätigt, dass der Stein nur Thonerde und Kiebelerde mit Spuren von Eisen und Mangan enthält, und darauf die quantitative Analyse vorgenommen.

Zur Zersetzung des Steiz- bediente ich mich zuerst des basischen kohlensauren Kali.

Eine abgewogene Portion geschlämmtes und getrocknetes Steinpulver wurde mit 4mal so viel Kali genau gemengt und während einer Stunde in starkem Ofenfener geglühet. Die geschmolzene Masse wurde mit Salzsaure übergossen, zur Trockne abgedampst, mit salzsäurehaltigem Wasser wieder aufgelöst, und das Unaufgelöste aufs Filtrum gebracht. Gewaschen und getrocknet machte es ungefähr 46 Proc. vom Gewicht des angewandten Steinpulvers aus. Ware die Zersetzung vollkommen gewesen (wie es bei der Auflosung der geglübeten Masse in Salzsäure schien), so würde diese jetzt reine Kieselerde gewesen seyn, aber als sie mit kohlensaurem Kali umgeschmolzen und die Masse ebenso wie vorher mit Salzsäure behandelt und filtrirt wurde, gab die durchgegangene Flüssigkeit, mit Ammoniak, einen bedeutenden Niederschlag von Thonerde. Ich wiederholte den Versuch mit einer Portion des Steinpulvers und kohlensaurem Kali in größerer Proportion und setzte die Glühung beinahe 2 Stunden fort, aber das Resultat war vom vorhergehenden wenig verschieden. Mit kohlensaurem Kali war also keine hinreichende Zersetzung zu erwarten.

Eine Portion geschlämmtes Steinpulver wurde darauf im Silbertiegel über einer Weingeistlampe mit dop-

peltem Luftzuge mit 3mal soviel zur Trockne abgedampstem kaustischen Kali geglübet. Die Masse wurde beinahe eine Stunde glübend gehalten, wornach sie zuerst mit Wasser aus dem Tiegel gezogen, und nachher auf gewöhnliche Art mit Salzsäure übersättigt und zur Trockne abgedampft wurde. Die trockene Gelatina, mit salzsäurehaltigem Wasser extrahirt, liess Kieselerde unaufgelöst, die in diesem Versuche blos 37 Proc. ausmachte, aber demungeachtet bei der Prüfung noch anzeigte, dass sie etwas Thonerde enthielt. Ich konnte anfangs die Ursache hievon nicht einsehen, weil ich um so mehr überzeugt war, dass das Steinpulver in diesem Versuche völlig zersetzt worden, da sich die geglühete Masse ohne den geringsten Rückstand in der Salzsäure auflöste. Die Operationsmethode wurde nachher insofern verändert, dass anstatt verdünnter Säure die trockens Gelatina mit concentrirter Salssäure übergossen ward und damit 12 Stunden in einem gedeckten Gefässe stehen blieb, wornach sie mit Wasser verdünnt und filtrirt wurde. Die jetzt erhaltene Kieselerde war völlig von Thonerde befreit. Die Thonerde wurde darauf mit kohlensaurem Ammoniak gesällt, gewaschen, getrocknet und gewogen; darauf in Schwefelsäure aufgelöst, wobei immer eine kleine Portion Kieselerde unaufgelöst blieb, welche der grösseren Portion zugelegt und der Thonerde abgezogen wurde.

In zwei verschiedenen auf diese Art angestellten Versuchen habe ich dieses Fossil in 100 Theilen zusammengesetzt gefunden aus

Arfwedson

1 ,		Sauers:off	2.	
Kieselerde	5 4.5 5	17.26	Kieselerde	36 ,9
Thonerie	64 39	50,51	Thonerde	64,7
	99,28	_		101,6

Die Kieseierde war in letzterem Versuche mehr wie gewöhnlich von salzsaurem Silber verunreinigt, welches vermutblich von der Einwirkung des Kali auf den Tiegel entstanden war. Der Ueberschuss rührt waurscheinlich daher, und wenn er von der Kieselerde abgezogen wird, so findet man, dass die beiden Besultate sich einander sehr nähern. Es scheint indeis, dass die Bestandtheile, ibrem relativen Sauerstoffgehalt nach, keine bestimmte chemische Verbindung bilden, welches man doch bei einem Mineral Von so zeinem und in aller Hinsicht homogenem Ansehen mit Recht erwarten konnte. Ich habe hieraus Veraulassung genommen auf vielen verschiedenen Wegen zu versuchen, ob sich irgend ein dritter Bestandtheil ausmitteln ließe, unter andern Flusspathsaure oder Phosphorsaure; aber alle Versuche in dieser Hinsicht waren vergebens, weshalb ich auch das Detail davon übergehe.

Das Resultat der Analyse giebt inzwischen zu erkennen, dass das Fossil mit einem Silicias bi-aluminicus *, am nächsten übereinstimmt, und der erhaltene Ueberschuss von Kieselerde rührt vielleicht von
unsichtbar eingemischtem Muttergestein her, ein Umstand, welcher vermuthlich die Ursache ist, dass bei

K es-leide

31.71

Thonerde

68,29

^{*)} Dieses besteht nach Rechnung aus

Analysen von Mineralien des reinsten Ansehens der Gehalt von Kieselerde oft zu hoch ausfällt.

Ich habe auch den norwegischen langblättrigen Cyanit von Röraas untersucht; dieser hat in zwei ziemlich zusammenstimmenden Versuchen gegeben:

Obgleich dieses Fossil seiner Zusammensetzung nach sich etwas vom vorbergehenden unterscheidet, so wird man doch ohne Bedenken beide als dieselbe Species ansehen können; vermuthlich hat das norwegische, als von fremden Stoffen noch mehr verunreinigt, welches sein Ansehen auch zu beweisen schien, einen größeren Gehalt von Kieselerde gegeben.

Nephelin.

(In 6seitigen Prismen krystallisirt, vom Vesuv.)

Vauquelins Analyse des Nephelins und die von Klaproth angestellte Untersuchung des Cyanits *) stimmen
so nahe überein, dass man wirklich in Versuchung gerathen könnte, beide für dasselbe Mineral anzusehen.
Das blosse Ausehen verräth sedoch eine große Ungleichheit, und Berzelius hat bei der Vergleichung
vor dem Löthrohre **) die Vermuthung geäussert,
dass das Nephelin eine vom Cyanit verschiedene Zu-

^{*)} Hausmanns Handbuch der Mineralogie. Pag. 553 u. 636.

^{**)} Von der Auwendung des Löthrohrs etc. S. 205.

sammensetzung haben müsse. Dies habe ich durch folgende Untersuchung auszumitteln gesucht.

Bine gewogene und vorher getrocknete Portion Nephelin in grobem Pulver wurde im Platintiegel geglüht. Der Gewichtsverlust auf 100 Theile betrug 0.62.

1,002 Grammen geschlämmtes Steinpulver wurden mit concentrirter Salzsäure begossen. Die Zersetzung nahm sogleich ihren Anfang und nach einer kleisen Weile giong die ganze Masse mit Entwickelung von Wärme in eine klare Gallerte über. Die erhaltene Gelatina wurde zur Trockne abgedampst, mit ein wepig Salzsäure wiederum angesenchtet, mit Wasser verdunnt und das Unaufgeloete aufs Filtrum genommen, Es wog gewaschen und geglüht 0,442 Grammen (a) und zeigte sich als reine Kieseleide. Die rückständige Autlösung wurde mit kaustischem Ammoniak niedergeschlagen, der Niederschlag abgeschieden, gewaschen und geglüht; er wog 0,326 Gr. (b). In Schweselszure aufgelöst gab er keinen wägbaren Rückstand; die mit kaustischem Kali übersättigte Flüssigkeit zeigte ansangs einen Niederschlag, der aber von mehr Kali. einige wenige unwigbare Flocken ausgenommen, wiederaufgelöst wurde, und es fand sich nachher vor dem Löthrohre, dass diese Flocken aus Eisen und Mangan bestanden. Der vom Kali aufgenommene Steff wurde mit Salzsäure und Ammoniak wieder ausgefällt und verhielt sich bei der Prüfung wie reine Thonerde. Die von der Thonerde abgeschiedene Flüssigkeit wurde mit Salssaure neutralisirt und mit einigen Tropfen oxalsaures Ammoniak versetzt. Nach Verlauf von 34 Stunden hatte sich am Boden des Glases ein wenig oxalsaurer Kalk abgesetzt, die Quantität war jedoch zu gering, um gesammelt und gewogen. werden zu können. Die Flüssigkeit wurde darauf zur Trockne abgedampft und der Salmiak durch Glühen ausgetrieben. Das rückständige feuerseste Salz wog 0,597 Gr.; es löste sich mit einem Ueberbleibsel von 0,012 Gr. (c) Thonerde in Wasser auf, wonach 0,385 Gr. Salz übrig bleiben. Eine Portion hievon, mit Weinsteinsäure geprüft, gab nicht das geringste Zeichen von Cremor tartari; die übrige größere Portion, mit Schwefelsäure zersetzt, gab, durch freiwillige Abdampfung, deutliche Krystalle von schwefelsaurem Natron. Da also hiedurch ausgemacht ist, dass das vorhergenannte salzsaure Salz Kochsalz war, so fällt die Quantität von Natron darin zu 0,205 Gr. aus (d), und die Analyse hat gegeben:

	•		Procent.	Sauerstoff.
Kieselerde	(a)	0,442	44,11	22,19 (4)
Thonerde	(b) 0,326			·
•	(c) 0,012	0,338	35,73	15,75 (3)
Natron	(d)	0,205	20,46	5,25 (1)
Glühungsverlust		0,006	0,62	
•	•	0,991.	98,92.	

Der Sauerstoff der Thonerde ist dreimal so groß wie im Natron, und der Sauerstoff der Kieselerde ist dem der beiden vorhergehenden zusammengenommen gleich. Man kann zugleich dieses Mineral ausehen als zusammengezetzt aus einem Atom Silicias natricus mit drei Atomen Silicias aluminicus und die Formel wird durch NS + 5 AS ausgedrückt.

Professor Berzelius hat vom Apotheker Peschier in Genf ein Mineral vom Vesuv unter dem Namen Eisspath erhalten, welches nach Peschiers mündlicher Angabe Kieselerde, Thonerde und Natron enthalten sollte. Dem Anschen und dem Verhalten for dem

Löthrehr nach hat es völlige Achnlichkeit mit Nephelin, und Herr Mitscherlich hat an beiden eine gleiche Krys allform gefunden. Wenn dieses Mineral wirklich dasjenige ist, was Werner unter dem Namen Eisspath beschrieben hat, so dürste dieser vielleicht nicht mehr als eigene Species einen Platz im System behalten.

Sodalit (vom Vesuv).

Dieses Mineral ist vom Grafen Dunin Borkowsky analysirt und beschrieben worden *). Er faud darm:

Die Gleichheit dieser mit der vorhergehenden Analyse gab mir Veranlassung die von Borkowsky gemachte Untersuchung zu wiedernolen, und trof. Berzelius hat die Güte gehabt, mir eine Stuffe Sodalit zur Anwendung zu überlassen, die er vom Herrn Cordier in Paris erhalten.

Dieses Fossil in Pulver verwandelt wird durch Säuren zersetzt und gelatinirt, ganz wie das vorhergehende. Vor dem Löthrohr verhält es sich auch so wie dieses, nur mit der Ausnahme, dass der Nephelin ohne Aufblähung schmiltzt, der Sodalit sich im Schmelzen stark aufbläht. Im Glühen erleidet er beinahe keinen Gewichtsverlust.

^{*)} Ann, of Philosophy; Sept. 1817.

Nachdem ich bei vorhergegangener Prüfung keine anderen festen Bestandtheile als die angegebenen entdecken konnte, so wurde die Analyse auf die nämliche Art wie die des Nephelins mit Salzsäure vorgenommen, und ich wiederhole also nicht die Beschreibung der Analyse.

Ich erhielt aus 100 Theilen

Kieselerde 35,75

Thouerde 35,50

Natron 26,23

Verlust 4,52

Dieser Verlust war zu bedeutend, dass er von einem Fehler in der Analyse hätte herrühren können. Da Ekeberg und Thomson in dem Sodalit von Grönland Salzsäure gefunden hatten, so war zu vermuthen, dass diese Säure auch in demjenigen vom Vesuv vorkommen könnte, und ich sand diese Vermuthung bei angestelltem Versuche sogleich bestätigt.

Die Analyse wurde deswegen mit reiner Salpetersäure wiederholt, weil das Fossil die Eigenschaft hat,
in geschlämmtem l'ulver von dieser Säure zur klaren
Flüssigkeit aufgelöst zu werden, eine Eigenschaft, die
auch dem Nephelin, obgleich nicht in so großer Vollkommenheit, gehört, so konnte ich jetzt sogleich aus
der salpetersauren Auflösung die Salzsäure mit salpetersaurem Silber niederschlagen. Das salzsaure Silber wurde abgeschieden und daraus die Menge der
Salzsäure bestimmt. Das überschüssige zugesetzte
Silber wurde nachher mit Salzsäure niedergeschlagen
und abgeschieden, wornach für das Bestimmen der
relativen Quantität der Kieselerde, der Thonerde und
des Natrons, das vorher bei der Analyse mit Salzsäure

Unterschiede, dass, statt den Gehalt des Natrons aus dem salpetersauren Salze zu berechnen, welches weniger zuverläßig war, dieses in schweselsaures verwandelt wurde, welches durch Dämpse von kohlensauren Ammoniak im Glüben neutralisist und dann gewandt.

Diese Analyse hat in hundert Theilen gegeben:

		Sauerstoff:
Kieselerde	35,99	18,10
Thonerde	32,59	15,22
Natron	s 6,55	6,79
Salzsaure	5,3o	3,09
	100.45.	•

Wenn die hier gefandene Quantität Salzeäure auf die vorige Analyse berechnet wird, so erhält man folgendes Resultat:

		Sauerstoff:
Kieselorde	53,75	16,97
Thonerde	35,50	16,58
Natron	26,2 3	6,07
Salzeāure	5,30	3,09.

Die Analyse mit Salpetersäure allein giebt keine wahrscheinliche Formel *); aber mit Zuziehung den

^{*)} Polgende Formel: Nº M + 6 AS kommt diesem sehr nehe, aber sie setzt mehr Kieselerde und mehr Thonerde vorque, als die Analyse gegeben hat.

ersten Analyse kann man den Sodalit als eine Verbindung von (N° M + 2 A° M) + 4 (NS + 3 AS) betrachten.

Diese Formel giebt in Berechnung:

	100,0.	
Salssaure	6,3	
Natron	28,7	
Thonerde	33 , 7	
Kieselerde	31,3	

Zusätze und Berichtigungen zu der Abhandlung

uber das

Lithion

in den Kongl. Wetenskaps Academiens Handlingar 1818

August Arfwedson.

Aus ebengenannten Handlinger, erste Haifte des Jahres 1821,

TOD

Carl Palmstedt.

Bereitung des Lithions.

Lithion kann auf zweierlei Weise aus dem Petalit und aus dem Triphan hervorgebracht werden, entweder durch Glüben mit kohlensaurem Baryt, oder durch Digestion des geschlämmten Stempulvers mit Schweselsäure oder Salzsäure. Die erste Methode ist zwar sür Analysen sehr anwendbar, aber sie wird zu kostbar sür die eigentliche Bereitung des Lithions, wobei man genöthigt ist, mit einer etwas großen Quantität Steinpulver und solglich mit einer noch größerren Menge kohlensauren Baryt zu arbeiten. Die Zersetzung mit Säuren hingegen gelingt blos zu einem

unbedeutenden Theil, und man kann sich folglich nicht mit Vortheil deren bedienen. Es schien mir, dass die Kalkerde, in Ansehung ihrer starken alkalischen Natur, vielleicht hier die Stelle des Baryts einnehmen könnte, besonders wenn sie in kaustischem Zustande angewandt würde, und die Erfahrung hat die Richtigkeit dieser Vermuthung bestäugt.

Man mengt genau einen Theil geschlämmtes Steinpulver mit 2 Thln. wasserfreiem kaustischen Halk, legt die Masse in einen mit Deckel versehenen bessischen Tiegel, welcher nachber in einem Glübosen bis zum etärksten Glühen erhitzt wird; je länger diese Glühung fortwährt, desto besser erlangt man den Zweck der Operation. Die zusammengebackene Masse wird darauf in Salzsäure aufgelöst, mit dieser zur Trockne abgedampft und endlich unter Umrühren mit Schweselsäure zersetzt. Die Masse bleibt während 24 Stunden zur völligen Zersetzung auf einer warmen Sandkapelle stehen; sie wird darauf mit Wasser verdünnt und der gebildete voluminöse Gyps auf einem Filter von Leinwand geschieden, gewaschen und endlich zwischen zwei Brettern gepresst. Die durchgeseihete Flüssigkeit wird mit kohlensaurem Ammoniak, oder nach der Angabe des Herrn N. W. Almroth mit noch besserem Erfolg, durch kohlensauren Kalk niedergeschlagen, geseihet, zur Trockne abgedampft und geglüht. Bei der Wiederauslösung in Wasser bleibt der grösste Theil des Gypses' unaufgelöst und wird auf dem Fil trum geschieden, worauf man die Flüssigkeit mit einer Auflösung von essigsaurem Baryt mischt, so lange ein Niederschlag entsteht. Der schweselsaure Baryt wird aufs Filtrum genommen und die durchgeseihte Flüssig-

keit zur Trockne abgedampst und geglüht. Wenn die geschmolzene kohlige Masse endlich gepülvert in kochendem Wasser aufgelöst und geseihet wird, so enthält die Flüssigkeit nur kohlensaures Lithion. Ich habe auf diese Weise aus der angewandten Portion Triphan beinahe seinen ganzen Gehalt Lithion gezogen. Die Methode hat jedoch ihre Unannehmlichkeiten, die theils in der Schwierigkeit bestehen, die voluminose Gypsmasse einigermassen auslaugen zu können, wodurch man eine bedeutende Menge Spalwasser erhält, welches nachher abgedampft werden muß, und theils darin, dass der beste Carara-Marmor immer ein wenig Talkerde enthält, wovon gerne ein kleiner Theil mitfolgt und anch das koblensaure Alkali verunreinigt; aber wenn dieser nachher mit Schwefelsäure gesättigt wird, so kann man endlich durch Krystallisation ein reines Salz erhalten.

Schwefelsaures Lithion.

Die im Vorigen erwähnte Abhandlung von Lithion enthält eine Angabe über das Daseyn eines sauren schweselsauren Lithion; aber spätere Versuche haben mich überzeugt, dass dieses Salz nicht hervorgebracht werden kann. Das Salz, welches aus einer sauren Aussoung krystallisirt, reagirt zwar sauer auf Lackmuspapier, wenn gleich es durch Drücken zwischen Löschpapier getrocknet ist, aber dieses rührt blos von der freien Säure her, die zwischen den Lamellen der Krystalle aitzen bleibt. Wenn man dieses Salz in einer gläsernen Röhre erhitzt, entweicht zuerst Wasser und dann eine höchst unbedeutende Portion Schweselsäure; der Rückstand ist völlig neutral und verliert

micht das geringste an Gewicht durch Behandlung mit Ammoniak, welches nachher abgeraucht wird. Uebrigens ist die Krystallsorm des in einer sauren Auslösung gebildeten Salzes ganz gleich derjenigen, welche in einer neutralen erhalten ward; aber die Krystalle schießen in der ersteren weit leichter an und sind weit schöner als in der letzteren.

1,038 Grammen schweselsaures Lithion, aus einer neutralen Auslösung krystallisirt und zwischen Löschpapier getrocknet. verlor durch Glühung im Platinatiegel 0,151 Gr. Das Salz enthält also 14,27 Procent Wasser. Dieres giebt, nach Vergleichung mit meiner Analyse des geschmolzenen Salzes, solgende Zusammensetsung des wasserhaltigen:

Schwefelsaure 58,86
Lithion 26,87
Wasser 14,27

Die Formel für dieses Salz ist LS2 + 2 Aq.

Schweselsaures Ammoniak und schweselsaures Lithion schiesst in Taseln un und stellt ein leicht auslösliches Doppelsalz dar, das im Glühen zersetzt wird und neutrales schweselsaures Lithion zurückläst.

Schweselsaure Thonerde und schweselsaures Lithion.

Meine ausführlichere Abhandlung über das Lithion *) gieht die Existens eines sogenannten Lithionalauns au, aber bei einem Versuche über Lithionsal-

Į

^{*)} Ashandlingar i Physik, Kemi och Mineralogi, 6, Hest, S. 158.

218 Arfwedson über das Lithion.

se hat Professor Gmelin in Tübingen dies es Doppelsels nicht darstellen können. Ich habe nachher den Versuch wiederholt und meine Angabe unrichtig gefunden. Die Irrung rührte davon her, dass die zur Bereitung des Salzes angewandte Thonerde, obgleich mit Ammoniak niedetgeschlagen und wohl ausgewaschen, doch eine gewilse Portion schwefelsaures Kali zurückgehalten hatte. Ich argwöhnte dieses damals nicht und ich sah es also für ausgemacht an, dass das zueret krystallisirte octaëdrische Salz Lithionalaun seyn müste. Der jetzt wiederholte Versuch geschah mit einer größeren Fortion und die dazus angewandte Thonerde war sehr genau ausgewaschen. Diesem ungeachtet schoss erst aus der Autlösung ciue l'ortion Salz von octaëdrischer Form an, das sich bei der Prüfung als wahrer Kalialaun zeigte; bei fortgesetztem Abdamplen bildete sich in grotser Menge schwetelsanres Lithion. Wenn man bedeukt, welche unbedeutende Menge Kali hinreichend ist, um Alaun zu bilden, so glaube ich aus vorhergenannten Versuchen schliessen zu können, dass die Thonerde, die von letztgenanutem Salze bereitet wird, nie so nahe ausgewaschen werden kann, dass sie nicht mit Schweselsäure wieder eine obgleich hüchst unbedeutende Portion Alaun geben sollte. Da dieses Salz in Wasser weit schwerauflöslicher ist, als schweselsaures Lithion, so glaube ich, dass man bei vorkommendem Bedarfe auf diesem Wege ziemlich genau Kali von Lithion würde besheiden können.

Ueber die

Mischung
des Eisenresins
des Hrn. Inspector Breithaupt,

Y O D

W. A. Lampadius.

In einem der frühern Hefte dieses Journals theilte ich die Nachricht mit, dass Hr. Sack, ein junger geschickter Mineraloge aus Berlin, in dem hiesigen Laboratorio dasjenige neue Fossil, welches sich in Braunkohlenlagern ohnweit Bilin in Böhmen findet, und welches Hr. Inspector Breithaupt Eisenresin nannte, für eine Mischung von honigsteinsaurem Eisen erkannt In dem Octoberstück der Annales de chimie et de physique theilt Hr. Rivero aus Peru eine neue Analyse dieses Fossils mit, nach welcher dasselbe basisches kleesaures Eisenoxyd seyn soll, und nennt das Fossil unserm vortrefflichen Humboldt zu Ehren Humboldtine. Da die beiden Säuren, die Honigsteinsäure und Kleesaure sich sehr in ihren Eigenschaften nähern; da man bei der Sackschen vorläufigen Prüfung mit einer sehr geringen Menge dieses Fossils mehr auf eine schon vorbandene Mineral-, als auf eine vege-

220. Lampadius üb. das Eisenresin.

tabilische Sture Rücksicht nahm, so ist es wohl möglich, dass die spätere Analyse jene frühere berichtigt
hat. Auf jeden Fall verdient diese Mischung eines
meuen Pseudominerals die Ausmerksamkeit der analyeirenden Chemiker, und ich selbst werde, sobald ich
einer hinreichenden Menge dieses Fossils habhast werden kann, die Analyse desselben wiederholen. Herr
Sack zerlegte das Fossil durck Astzammoniak, zersetzte dieses durch essigsaures Blei, und das erhaltene
Präcipitat mittelst der Schweselsäure, worauf sodann
die verbrennliche Säure in seinen Nadeln erhalten
wurde.

Beschreibung

bequemen Verfahrens
das

Kalin und Natronin.*)

darzustellen,

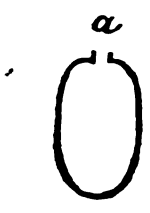
W. A. Lampadius,

In der Hoffnung, dass ein neuer Beitrag zur nähern Kenntniss der Desoxydation des Hali und Natrons mehreren, besonders jüngern Chemikern, nicht unangenehm seyn werde, theile ich hier mein mehrsach erprobtes Versahren zur Darstellung dieser Metalloide mit. Ich bediene mich zu dieser Arbeit der Büchsen von Schmiedeeisen, in welchen in neuern Zeiten das Quecksilber in dem Handel verführt wurde. Wir erhalten in diesen schön gearbeiteten Gesässen den ganzen Quecksilberbedarf für das königl. Amalgamirwerk: und wie es scheint durch den englischen Handel. Sie

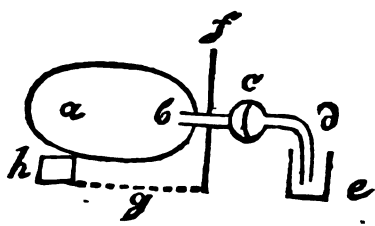
^{*)} Ich benenne, um nicht geradezu das Lateinische zu geben, die Metalloiden, statt Kalium u. s. w. Kaliu, Natronia, Lithin u. s. w.

Lampadius über Darstellung

fassen etwa & Pf. Wasser und haben folgende Gestalt:



Bei a haben sie eine Schraubenmutteröffnung, welche mit einem eisernen Schraubenstöpsel verschlossen ist. In diese Schraubenöffnung lasse ich ein 4 Zoll langes Stück Flintenrohr passend mit einer Schraube versehen und einschrauben. An dieses Rohr palst wieder übergreisend eine aus zwei Hälften zu verbindende kugelförmige Kapsel von Schwarzblech zwei Zoll im Durchmesser mit zwei Röhren versehen. Die Zusammensetzung der Kapsel aus zwei Stücken ist nöthig, um das Metalloid nach beendigtem Processe bequem herausnehmen zu können. Die letzte Sperrung wird mittelst eines in ein Glas mit Steinöl geleiteten krummen Glasrohres unternommen. Wenn der ganze Apparat zusammengesetzt ist, hat er folgende Gestalt:



a ist die Büchse, 13 Zoll lang und 6 Zoll weit; bei b ist das 4 Zoll lange Flintenrohr eingeschraubt;

- e ist die aus zwei Hälften zusammengesetzte Kapsel 2 Zoll im Durchmesser;
- d das gekrümmte Glasrohr;
- edas Gesass mit Steinol:
- f ein Stück der Windosenwand, durch welche das Rohr ausgeht;
- g der Rost des Windofens;
- h ein Ziegelstück, auf welchem die Büchse hinten aufliegt.

Das Verfahren mit diesem Apparate ist nun folgendes: In die Büchse kommt ein Gemenge aus 1 Pf. rostfreier Eisenfeile mit 4 Loth Pulver von ausgeglüheter Kohle. Während ein halbes Pfund Aetzkali in einem eisernen Tiegel vor dem Gebläse eingeschmolzen wird, setzt man die Büchse in dasselbe Feuer zur Seite, um ihren Boden rothglübend zu machen. Sobald das Aetzkali blasenfrei schmelzt, wird es mittelst eines schwarzblechenen Trichters in die heisse Büchse gegossen. Nachdem das Schraubenrohr mit etwas von-dem gleich anzugebenden Kitt bestrichen ist, wird es eingeschroben und die Büchse wird aus dem Feuer gehoben. Das Rohr wird einstweilen mit einem Glasstöpsel leicht verschlossen. Zuvor lässt man einen Kitt aus gleichen Gewichtstheilen Ziegelmehl, Hammerschlag und Roggenmehl, mit Eiweiss und etwas Wasser zur dünnen Breiconsistenz eingerührt, verfertigen. Sobald sich das Rothglühen des Büchsenbodens verloren hat, und die Büchse doch noch heis genug ist, bestreicht man sie mit dem Kitt, welcher alsbald nach jedem Pinselstrich austrocknet und steinhart wird. Mit diesem Kitt hestreicht man auch die übrigen Fugen des Apparats. Die Büchse wird, wie es die Abbildung zeigt, horizontal in den gut ziehenden Wind-

224 Lampadius üb. Darstel. d. Alkalimetalle.

osen gelegt. Nun erfolgt die Feuerung auf die gewöhnliche bekannte Weise. Die Kapsel, in welcher sich das Metalloid sammelt, wird gebörig kühl gehalten. Man fährt mit der Feuerung so lange fort, als noch Gasentbindung durch des Steinöl Statt findet. lst der ganze Apparat völlig abgekühlt, so nimmt man den Apparat auseinander, und in der Kapsel findet sich eine bedeutende Menge des Metalloids, welches mittelst eines Spatels sogleich unter Steinöl gebracht wird. Sollten Chemiker an ihrem Wohnorte dergleichen geschmiedete Büchsen aus 1 Zoll dicken Gusseisen nicht haben können, so dürsen sie sich nur an den Hrn. Amalgamirmeister Schiffner auf der Halebrücke bei Freiberg wenden, und man wird ihnen mit Bewilligung des königlichen Oberhättenamtes gern einige für einen mässigen Preis überlassen.

Neue Untersuchung tiber die

chemische Zusammensetzung

des Rothgiltigerzes

V O B

Dr. P. A. v. Bonsdorff,

Chemiae Adjunctus bei der Universität zu Abo.

Aus den Wetenskeps Academiens Handlingar för är 1821,

2. Hältte übersetzt von H. Rese.

Zufolge der Analysen von Klaproth und Vauqueliss des Rothgiltigerzes (Argent antimonié sulfuré) wurde dieses Fossil als eine Verbindung von Schwefelsilber, Schwefelantimon und Antimonoxyd angesehen. Nach Klaproths zuletzt angestellter Analyse des Rothgiltigerzes von Andreasberg (Beitr. V. 197.) war die Zusammensetzung desselben folgende:

Silber 60
Antimon 19
Schwefel 17
Sauerstoff 4

100.

Indessen weder durch diese Untersuchung, noch durch die übrigen Analysen, die dasselbe qualitative,

aber nicht quantitative Resultat gaben, wurde die Gegenwart des Sauerstoffes oder des Antimonoxydes positiv bewiesen; man nahm nur an, dass der grosse Verlust, der bei den Analysen sich ergab, Sauerstoff sey. Auf diese Art hat Vauquelin den genzen Verlust, der in 12 Procent bestand, für Saverstoff genommen, und Klaproth aus gleicher Ursache 4 bis 5 Procent in den verschiedenen Analysen. Da nun sowohl die Gegenwart als auch die Menge des Sauerstoffes auf unsichern oder unzureichenden Gründen beruht, und auch die Resultate jener Untersuchungen mit den bestimmten Proportionen wenig übereinstimmten, so konnte man wohl hoffen, dass eine nene Analyse von diesem Fossil vielleicht nicht ganz ohne Interesse seyn würde. Ich war nämlich so glücklich, in dem Laboratorio des Herrn Professor Berzelius eine Untersuchung des dunklen Rothgiltigerzes von Andreasberg anzustellen; ich werde dem Leser die Beschreibung des analytischen Versahrens und das Resultat desselben vorlegen.

Ich versuchte zuerst durch verdünnte Salzsäure das vermuthete Antimonoxyd zu extrahiren. Ausgewichte Stücke des Minerals wurden so sein gerieben, als es nur möglich war *) und mit Salzsäure übergossen, die so weit verdünnt war, dass das Schweselantimon nicht durch sie zerlegt wurde, was daran erkannt wurde, dass man ein mit Bleizuckerauslösung

^{*)} Die Pulverisirung dieses Fossils hat einige Schwierigkeiten, weil die Theikhen gegen das Ende schuppig werden und dann sich sehr schwer selbst unter Wasser serreiben lassen.

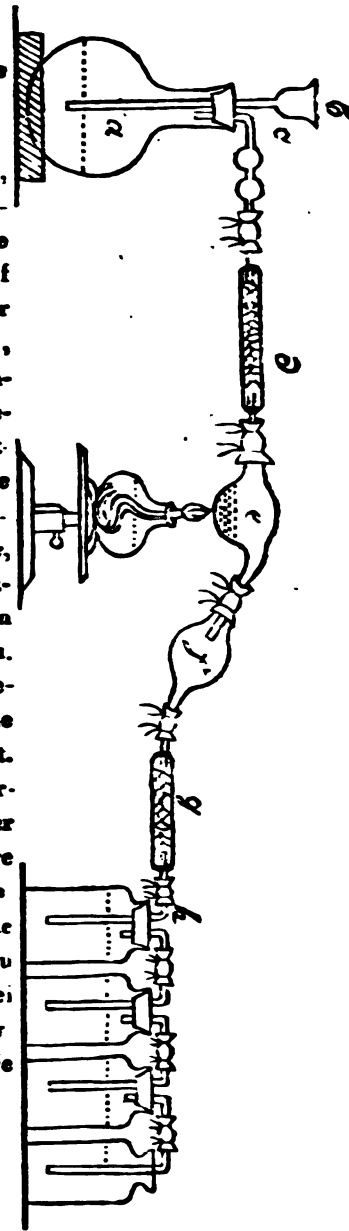
getränktes Papier darüher anbrachte. Ich bemerkte indessen hierbei, dass die Salzsäure unter dieser Bedingung gebraucht nichts vom Fossile auslöste.

Darauf versuchte ich in der Wärme das Fossil mit Wasserstoffgas zu behandeln, in der Hoffnung, dass der Wasserstoff das Antimonoxyd reduciren und Wasser bilden sollte, aus dessen Gewicht die Quantität des Sauerstoffes bestimmt werden könnte. Um sich indessen im Voraus zu überzeugen, ob diese theoretische Speculation sich auf die Natur der hier gegenwärtigen Körper gründete, so stellte ich zuerst einen solchen Produktionsversuch durch Wasserstoff mit einer künstlichen Verbindung von Schweselantimon und Antimonoxyd an.

Der Apparat, dessen ich mich bei diesen Operationen bediente, war ungefähr nach denselben Ideen eingerichtet, wie der, dessen sich Hr. Prof. Berzelius bei den Analysen der arsenikhaltigen Nickel - und Kobalterze bediente. Er ist auf heifolgender Tasel abgebildet, und besteht hauptsächlich 1) in einem Glaskolben a, 2) aus zwei Röhren d und g, die mit salzsaurem Kalke in kleinen Stücken gefüllt und an beiden Enden mit seineren Röhrstückehen versehen sind, welche ich mit Siegellack lustdicht besestigte und 3) aus zwei aus Barometerröhren vor der Lampe geblasenen Vorlagen e und f, mit Kugeln versehen, von denen die erstere ungefähr ?, die andere z Kubickzoll Inhalt hatte. Aus a geschah die Entwickelung des Wasserstoffgases durch Auflösung von granulirtem Zink in Schweselsäure; diese wurde durch den Trichter & gegossen, der durch seine lange unter Wasser stehende Röhre zugleich als Sicherheitsröhre diente. Die krumme Ableitungsrühre e war mit einer

228 Bonsdorff

Kautschucksröhre an die Glasröbre d befestigt (darch welche der Was serstoff gehen muste, um vollkommen wasserfrei zu seyn), und diese auf der andern Seite auf gleiche Weise mit der kleinen Glasvorlage e, in welcher die zu tersuchende Probe gelegt wurde. Mit Kautschucksröhren worde auch die Vorlage f sowohl mit der Vorlage e, als auch mit der mit salzsaurem Kalke gefüllten Röhre g verbunden, u. an der andern Seite dieser war eine krumme Glasrühre h befestigt. Der Apparat e, die Vorlage d zugleich mit der obern Kautschucksröhre und die Röhre g mit ih rem inhalte waren alle genau gewogen, um zu bestimmen, wie viel bei der Operation der atere verlor, und die letztern zunahmen.



Versuch mit einer Verbindung von Schwefelantimon und Antimonoxyd.

Antimonige Säure, aus basisch antimonigsaurem Kali (Calx Antimonii elota) durch Digestion mit Salpetersaure bereitet, wurde durch Reiben mit gleichen Theilen gepulverten Antimonmetall gemengt, und in einen vor der Lampe geblasenen Glaskolben, der einen guten Kubikzoll Inhalt hatte, gelegt. Der Hals desselben wurde zu einer feinen Glasröhre ausgezogen. Der Kolben wurde in ein Tiegelbad gelegt und zwischen Kohlen bis zur Rothglühhitze erhitzt, die 10 Minuten unterhalten wurde. Als ich nun den Kolben zerschlug, fand ich in dessen Hals weisse oder gelblichweisse Krystalle von zwei ungleichen Formen, Octaëder und nadelfeine Prismen. Die auf dem Boden befindliche Masse bestand unten aus einem metallischen Regulus, und oben aus Oxyd, das eine geschmolzene gelblichgraue Masse mit krystallischem Bruche und mit kleinen Höhlungen voll weißer kurzer nadelsormiger Krystalle darstellte. Aus dem erhaltenen Regulus, gemengt, mit 40 Procent reinen gediegenen Schwesels, wurde durch Erhitzung in einem kleinen Glaskolben Schwefelantimon bereitet, das krystallisirt aussiel, und von welchem der überslüssige Schweselt vollkommen fortgetrieben war.

Das erhaltene Oxyd in ausgewählten Stücken wurde gepulvert und genau mit dem seingeriebenen Schweselantimon gemengt nach dem Verhältnis, wie es die vom Herrn Pros. Berzelius für das Rothspielsglanzerz als am wahrscheinlichsten angenommene Formel Sb † 2 Sb S' bestimmt, d. h. 100 Theile Schweselmetall mit 43,2 Theilen Oxyd. Von diesem Gemenge wurde

in einen vor der Lampe geblasenen Glaskolben eine Quantität gelegt, die bei gelinder Warme getrocknet 2,555 Grammen wog. Der Kolben wurde der Flamme einer Spiritusiampe ausgesetzt, worauf das Gemenge beim Rothglühen vollkommen in Floss kam und nach der Abhuhlung ebenfalls 2.555 Grammen wog. Produkt der Operation war eine glasige metallisch glinzende Masse von dunkler stablgrauer etwas ins Rothe sich ziehenden Farbe, wie die dunklen Arten des Rothspiessglanzerzes. Sie schien undurchsichtig zu seyn, aber da, wo sie an den Seiten des Glasiolbens niedergeflossen war und eine dunne Haut ausmachte, war sie durchsichtig, und hatte eine gelbrothe Farbe; gepulvert bekam sie eine dankle rothbranme Farbe. - Da das Gewicht der geschmolzenen Masse unverändert geblieben, so konnte bei der Verhindung keine Absonderung von Schwesel oder Sonerstoff Statt gefunden haben.

Von dem erhaltenen Crocus oder der Verbindung von Schweselantimen und Antimonoxyd wurde in die tarirte Vorlage e eine Quantität gelegt, die zuvor gepulvert war und nach gelinder Erwärmung über der Spirituslampe 1.27 Grammen wog. Die Kautschuckstähren wurden aun zugebunden, nachdem die übrigen Theile des Apparates vorber in Ordaung gebracht waren. Als das Wasserstofigas eine Zeitlang entwickelt worden, so dass die atmosphärische Lust vollkommen aus dem Apparate berausgetrieben, wurde die Probe nach und nach durch eine Spirituslampe erhätzt. Es bildete sich sogleich Wasser, und setzte sich als Dunst auf den Seiten der Vorlage ab. Wenn das Wasserstofigas einen Augenblick sich zu bestig entwickelte, wurde das ochen abgesetzte Wasser vom

über Rotligiltigerz.

Wasserstoffstrome fortgeführt und natürlicher Weise vom salzsauren Kalke aufgenommen, wenn hingegen das Wasserstoffgas gleichförmig und langsam eintrat, so setzte sich mehr Wasser ab, selbst in Tropfen, schon in der Röhre . Nachdem die Operation ,2 bis 5 Stunden gedauert, hatte die antimonhaltige Masse zum Theil die Glaskugel durchdrungen, und es zeigte sich eine kleine Schwefelflamme auf der äussern Seite derselben. Das Feuer musste daher fortgenommen und die Arbeit unterbrochen werden. Während der ganzen Operation hatte sich Schwefelwasserstofigas entwickelt, das durch die gekrümmte Röhre in ein Glas, mit kaustischem Ammoniak gefüllt, geleitet wurde, damit es sich nicht im Zimmer verbreitete. In der Vorlage waren 0,04 Gr Wasser übrig gebliehen, und die Röhre mit dem Kalksalze hatte bedeutend an Gewicht zugenommen, aber es war nicht möglich, diese Zunahme genau zu bestimmen, da das Salz an dem andern Ende der Röhre durch die Verdunstung von Wasser aus der ammoniakalischen Flüssigkeit zerflossen war. Der Rückstand in e wog 1,005, hatte also 0,265 Gr. an Sauerstoff und Schwefel verloren. Er bestand aus einer Menge kleiner Metallkönige und aus einem im Halse sublimirten und krystallisirten messinggelben Stoff, der octaëdrisch zu seyn schien. Ausserdem hatte sich im Halse und in der Röhre ein dünner Anflug sublimirt, der mit vielen metallisch glänzenden Farben spielte und vermuthlich nur Schw selantimon war. Der gelbe krystallisirte Stoff löste sich leicht in Königswasser, und bestand größetentheils aus Schwefel.

Zersetzung des Rothgiltigerzes durch Wasserstoffgas.

Nachdem es nun bewiesen war, dass das Wasserstoffgas das Antimonoxyd aus seiner Verbindung mit Schweselantimon reducirte, wurde in einem äbnlichen Apparate dieselbe Operation mit dem Rothgiltigerze vorgenommen. Ich war auch darauf bedacht. zu gleicher Zeit das gebildete Schwelelwasserstofiges zu semmeln und zu zersetzen, um durch dieselte Uperation das Gewicht des Schwesels bestimmen zu können. Zu diesem Bude bereitete ich eine etwas concentrirte Auflösung von krystallisirtem schweselsauren Kupfer, wovon ein Theil in 3 Flaschen gegossen und ein anderer Theil mit kaustischem Ammoniak im Ueberschuss versetzt wurde, so. dass er eine klare Autiösung darstellte, die ich dann in zwei andere Flaschen gela. Der Apparat wurde nun in Ordnung gebracht, eine mone Menge salzsauren Kalkes in die andere abgewegene Röhre g gelegt, und diese durch die Ableitungsröhre h, und andere mit Kautschucksjuncturen versehene gebogene Glasröhren mit der schweselsauren Rupferautiosung und mit den Lösungen des Kupferammoniaks in Verbindung gesetzt. Die Röhren wurden durch lustdicht schließende Korke in die Mündumgen der 5 ersten Flaschen eingesetzt, die letzte Flasche aber nur lose bedeckt, wie man dies am besten aus der Figur ersehen kann. Als der Apparat im Uebrigen in Ordnung war, wurde in die tarirte Verlage e eine Quantitat gepulvertes Rothgiltigerz gelegt, das nach gelinder Erwärmung, um die hygrescopische Feuchtigkeit zu vertreiben, 1,504 Gr. wog, und die Vorlage nun mit Kautschucksrühren an der gehörigen Stelle befestigt.

Nachdem die Wasserstossentwickelung ungefähr eine halbe Stunde gedauert hatte und die atmosphärische Luft daher ganz ausgetrieben sein musste, wurde eine Spirituslampe unter die Probe in e gesetzt, und das Wasserstofigas nun sehr gleichförmig und langsam Im ersten Augenblicke bildete sich ein. entwickelt. lichter Rauch, der aus der Mündung der Röbre von e ausströmte, dieser hörte indessen gleich auf, ohne eine Spur seiner Existenz zu hinterlassen; es fieng bald darauf an sich Schweselwasserstosigas zu entwickeln, das zuerst eine Trübung in der ersten Flasche. bald darauf in der zweiten, nach und nach auch in der dritten, welche Kupferammoniak enthielt, und endlich auch einige in der vierten hervorbrachte; in der Vorlage setzte sich nicht die geringste Spur von Wasser ab. sondern nur ein höchst unbedeutender Staub von einem dunklen rauchigen Stoffe. - Nachdem das Feuer ununterbrochen 8 Stunden unterhalten worden, hatte das Mineral sich in einen metallischen Konig verwandelt, der bei der Hitze der Spirituslampe leicht floss, und in der Wölbung, dem Halse und der Röhre der kleinen Vorlage e, hatte sich ein geringes, mattmetallisch glänzendes grauliches Sublimet abgesetzt, das zugleich mit einem erdförmigen Stoffe auf dem Boden der Kugel, wo der Regulus gelegen hatte. 20,011 Gr. wog. Da das Wasserstoffgas aufhörte schwefelartig zu seyn, und die Probe sich nicht mehr verringerte; so liess ich das Wasserstoffgas noch eine kurze Zeit hindurch streiphen, löschte dann des Feuer aus, und nahm den Apparat auseinander. Der Rückstand in der Retorte wog zusammen 1,2365 Gr. Kugel wurde mit einer Sprengkohle abgeschnitten, Jours, f. Chem. IV. R. 4, Bd, 2. Heft,

worauf man den König berausnehmen konnte, der für sich 1,2255 Gr. wog. Er hatte eine metallisch glaszende Oberfläche, war aber bier und dort auf der obern Seite mit einem feinen schwarzen Pulver bedeckt, das indessen in so geringer Menge zugegen war, dass es nicht abgeschieden werden konnte, und wahrscheinlich aus nichts andern, als aus kleinen Regulis, die sehr fein mechanisch zertheilt waren, bestand. Uebrigens war der König spröde und strahlig im Bruche. Die Vorlage zeigte, ungeachtet des abgesetzten rauchähnlichen Stoffes, keine merkliche Vermehrung an Gewicht; die Röhre mit dem Kalksatze hatte sich 0,010 Gr. vermehrt, wobei bemerkt zu werden verdient, dass die Salzstücken ein wenig beschmutst waren durch einen feinen braungrauen Stoff. Das Wasserstoffgas hatte daher in Allem vom Minerale 1,504 1,2565 = 0,2675 förtgeführt, was 17,785 Procent beträgt.

Es wurde nun eine Untersuchung des erhaltenen Regulus angestellt, der nach aller Vermuthung eine Legirung von Silber und Antimon sein mußte. Ich hatte mir vorgenommen, das Antimon davon auf der Kapelle zu verjagen. Hiezu wurde indessen erst ein Versuch gemacht, von einer künstlichen Legirung von Silber und Antimon das letztere abzutreiben.

Versuche, Antimon vom Silber abzutreiben.

Von einer Legirung, die in dem Verhältnisse zusammengeschmolzen war, dass sie ohngesihr 51 Proc.
Antimon enthielt, und die im Bruche und an Ansehn
vollkommen der aus dem Rothgiltigerze erhaltenen glich,
wurden 0,758 Gr. auf einer Kapelle von Knochenasche

in die Muffel eines Probierofens gesetzt. Die Hitze im () sen wurde durch eine Zugröhre verstärkt, und in der Muffel durch eine in deren Mündung gelegte Kohle unterhalten. Das Antimon rauchte sogleich und in großer Menge fort, und nachdem sich beim Blasen mit einem Blasebalge kein Antimonrauch mehr bildete, wurde die Probe herausgenommen, und 0,512 Gr. schwer befunden. Das erhaltene Metall war geschmeidig, aber die Obersläche matt und graulich, was zu beweisen schien, dass es nicht frei von Antimon war. Es wurde daher mit dem bfachen seines Gewichtes ausgewalztem reinen Blei umwickelt, und wie eine gewöhnliche Silberprobe so lange abgetrieben, bis das Blicken des Silbers sich zeigte. Der nun erhaltene König war vollkommen silherweis, stark glänzend und wog 0,507 Gr. Es hatten also 0,68 Procent Antimon von der Legirung sich nicht verflüchtigt, und der zuerst abgetriebene König enthielt nabe i Procent Antimon. Es wurde ein neuer Versuch mit einem andern Theile der Legirung angestellt, dieser gab nach der ersten Abtreibung einen matten König, der an Gewicht dem vorigen bei der ersten Abtreibung sehr nahe kam, und auch nach der Auflösung in Salpetersaure eine kleine Menge Antimon hinterliefs; der zum steumale abgetriebene hingegen löste sich in derselben Säure ohne Rückstand auf. Nach diesen vorläufigen Versuchen wurden von dem bei der Operation mit dem Rothgiltigerze erhaltenen Regulus 0,511 Gr. genommen und derselben Behandlung unterworfen. Die erste Abtreibung gab einen Regulus, 0,375 Gr. schwer, mit matter und gelbgrau angelausener Oberstäche, und als dieser mit dem 5fachen seines Gewichses Blei getrieben wurde, so war

das Produkt ein vollkommen silberweiser und glänsender Regulus, der 0,570 Gr. wog. Er löste sich ohne Rückstand in Salpetersäure auf, und gab mit Salzsäure salzsaures Silberoxyd, das geschmolzen 0,490 Gr. wog. und 0.369 Gr. Silber entspricht, was daher gut übereinstimmt. Zufolge dieser Resultate enthielt die ganze Legirung, die 1,2255 Gr. wog, 0.8865 Gr. Silber und das abgeschiedene Antimon betrug 0,5389 Gran.

Das bei der Reduktion außer der nun rerreuchten Legirung in der Vorlage e Uebriggebliebene betruz, wie wir oben gesehen haben, e,011 Gr. Das Stück von dem entzweigesprengten Glase, auf welchem das graue metallisch glänzende Sublimat sich angesetzt hatte, wurde mit Salpetersaure behandelt, die einen kleinen Theil davon auslöste, und mit salzsaurem Baryt einen Schweselgehalt zeigte; das Uebrige wurde in Salzsäure aufgelöst, und enthielt, so weit man eine so geringe Menge prusen konnte, nur Antimon. Das Sublimat bestand also in Schweselantimon, dessen Gewicht (das durch Abwägen der Glasstücke vor und nach der Auslösung des Stoffes gefunden wurde) 0.0065 Gr. betrug, und daher 0.0047 Gr. Autimon und 0.0018 Schwesel enthielt. Wenn diese 0,0065 Gr. von 0,011 abgezogen werden, so bleiben 0,0045 Gr. übrig, welche aus dem braunen erdförmigen Stoff auf dem Boden des Apparates bestauden, der wegen seiner geringen Menge nicht gepräst werden konnte.

Das sowohl in der schweselsauren Kupseraussosung, als auch in dem Kupserammoniak gesällte Schweselkupser wurde auf einem Filtrum gesammelt und vollkommen mit Wasser ausgewaschen. Es wurde daraus in einer Mischung von Salzsäure und Salpetersäure aufgelöst, die nach einer, langen Digestion lichtgelben pulverförmigen Schwefel übrig ließ. Dieser wog wohlgetrocknet 0,106 Gr., und verbrannte mit Hinterlassung von ungefähr 0,001 eines schwarzgrau gefärbten Stoffes. Die vom Schwefel getrennte Flüssigkeit wurde warm mit salzsaurem Baryt gefällt, und gab schwefelsauren Baryt an Gewicht nach dem Glühen 1,04 Gr., entsprechend 0,143 Schwefel. Die ganze hier gefundene Menge des Schwefels betrug daher 0,248 Gr. Hierbei muß bemerkt werden, daß der oben angeführte auf dem salzsaurem Kalke abgesetzte Stoff wahrscheinlich Schwefel war, der aus dem warmen Schwefelwasserstoffe sich gefällt hatte, aber nicht mit Sicherheit berechnet werden konnte.

Das Resultat der Analyse des Rothgiltigerzes war daher

	1,5040	•	100,00.
Verlast	0,0195		1,297
Erdartiger Stoff	0,0045	-	0,999
Schwefel	0,2498	-	16,609
Antimon	0,3436	_	22,846
Silber	o,8865		58,949
	•	. —	

Bei einem theoretischen Blicke auf die gegebene Zusammensetzung dieses Minerals finden wir, dass
58.949 Theile Silber 8,76 Schwefel aufnehmen und dass
22,846 Antimon sich mit 8.549 Schwefel verbinden.
Wir wissen ferner, das Sulphuretum argenti 2. Atome
Schwefel enthält gegen 1 Atom Silber, und dass Sulphuretum stibii aus 3 Atomen Schwefel und 1 Atom
Antimon besteht. Die chemische Formel des Rothgiltigerzes muss daher mit 3 Ag 5² + 2 Sb S¹ bezeichnet
werden, und das berechnete Resultat ist;

58.98 Silber 23.47 Antimon 17.55 Sohwefel 100,00.

Idotaea antiquissima, ein Cruster der Vorwelt, dergestellt

TOM

Professor Germar in Halle.

Mit einer Abbildung.

Herr Apotheker Meisner in Ziesar (ohnweit Brandenburg) erhielt unter andern Mineralien ein Stück bituminosen Mergelschiefer aus der Gegend von Hettstädt im Mansfeldischen, an dem äusserlich weder ein Riss noch sonst eine Oeffnung zu sehen war, das aber durch seine Schwere und klingenden Ton aussiel, und eine sogenannte Schieferniere zu seyn schien. Beim · Zerschlagen fand sich innen eine Druse, deren Wande mit kleinen Krystallen von cubooctaëdrischem Schweselkiese und einigen Kalkspathrhomben bekleidet waren, auch fand sich in den derben Parthien der Niere etwas eingesprengter Bleiglanz. Die hohlen Räume der Druse waren verhältnismäseig sehr groß und in die Länge gestreckt, und es lagen mehrere dergleichen hohle Räume neben einander. In dem grössten derselben, von ungeführ a Zoll Länge und 1 Zoll Weite, lag ganz am Bude, und zwischen den

Krystallen wie eingeklemmt, den Kopf gegen das Ende der Höhlung gerichtet, ein Cruster fast vollkommen erhalten und mit unveränderter Schale, von dem Hr. Meisner sogleich vermuthete, dass er der Protogaea angehöre. Er versuchte ihn mit einer Nädel herauszuheben, aber leider brach das hintere Ende ab, und er entsagte sogleich allen ferneren Versachen damit, und übersandte mir das Stück zur Untersuchung.

Schon der erste Anblick bestätigte Hrn. Meisners Vermuthung, denn es war ein unsern Gegenden durchaus fremdes Geschöpf. Mit einer Pincette glückte es mir, nicht nur das Thier ohne weitere Beschädidigung aus seiner Höhle herauszunehmen, sondern auch die bereits abgebrochenen Theile größtentheils aufzufinden, und daraus das vollständige Geschöpf zusammenzusetzen.

Latr. Cuv. Lam., obgleich einige kleine Abweichungen, besondere in der Gestalt des Kopfes und der Augen und in der Richtung der Beine, vorkommen, die die Errichtung einer eignen Gattung erlauben würden, und nenne die Art Idotaea antiquissima. Die beiliegende Abbildung giebt in Fig. 1. das Thier in natürlicher Größe, Fig. 2. den Panzer von oben, vergrößert; Fig. 3. Panzer und Schwanz von unten, vergrößert.

Man unterscheidet an dieser Idotäa drei Haupttheile, Kopf, Panzer und Schwanz, die im Ganzen
eine länglich eirunde, oben gewölbte, unten platte Gestalt gaben, jedoch ist unser Exemplar etwaa zusammengekrümmt, konnte sich aber nach der Lage der
einzelnen Glieder schwerlich vollständig zusammenkrümmen, wie Sphaeroma und Armadillo es vermögen.

Der Kopf bildet einen Halbkreis, der größtentheile aus den eiranden, platten, aus hexagonalen Facetten zusammengesetzten Augen (d) besteht. Stirn und Scheitel sind schmal, glatt, der letztere hinten breiter, ohne Spur von Nebenaugen. Fühler waren vier vorhanden. Zwei (a) sitzen am vordersten Rande des Kopses, der linke war jedoch abgebrochen. Das erste Glied ist länglich viereckig, breit, platt, das zweite eben so breit, aber in eine Spitze vorgezogen, die besonders auf der Unterseite (a*) sehr scharf ist, das dritte ist nur balb so breit als das vorige, aber eben 40 lang, das vierte nimmt wieder etwas an Dicke und auch an Länge ab, dann folgen acht kurze, aneinander gedrängte, walzige, allmählig an Dieke abnehmende Glieder, und ein neuntes spitziges Glied bildet das Ende. Die Fühler reichen in ihrer ganzen Länge bis zur Wurzel des Kopfes. Auf der Unterseite des Kopfes bemerkt man dicht unter der Einsetzung der obern Fühler noch die Wurzelknöpfe (b) der innern Fühler, aher die übrigen Glieder sind weggebrochen und nicht aufzufinden. In der Mitte liegt auf der Unterseite die Mundoffnang (i), sie wird von einem erhabenen Wulste umgeben, der sich auf heiden Seiten mit einer Biegung herabzieht und auf jeder Seite einen Taster (c) eingefügt trägt, der jetzt noch aus zwei Gliedern besteht, aber wenigstens drei Glieder gehabt haben dürste, da das zweite längere Glied oben eine Vertiefung und Oessnung zeigt. An dem untern Rande des Mundwulstes schliesst eine längliche, flacherhabene, in der Mitte der Läuge nach gespaltene Platte an.

Der Panzer besteht aus sieben kurzen, breiten, dachziegelförmig übereinander gelagerten Ringen, doch

über einen Cruster der Vorwelt. 241

sind die untersten beim vorliegenden Exemplare etwas verschoben und seitwärts gedreht. An der Seite hat jeder Ring oben eine kleine Platte (Fig. 1. k), welche die scharfe Seitenkante bildet, und mit dem Panzer der Unterseite zusammenhängt. Unten hat jeder Ring des Panzers nach der Vorderseite eine stark erhabene Queerleiste, in der Mitte aber eine große, tiese Queerhöhlung, in welcher (1) der große, eisörmige, an seiner Wurzel, da, wo er an den Seitenrand des Panzers angefügt ist, mit einem knopsförmigen Ansatz versehene Schenkel liegt, der mit dem gegenüberliegenden in der Mitte fast zusammenstölst und hier die Schiene trägt. Auf diese Weise führt jeder Ring auf der Unterseite beiderseits ein Bein, und das Thier batte, wie unsere jetzigen Idotäen, vierzehn Beine.

Die Beine sind von zweierlei Art. Die drei vordern Paare (e) sind weit kürzer, und haben ausser dem Schenkel fünf Glieder, deren letzteres eine scharfe sichelförmige Kralle bildet. Die vier hintern Paare (f) sind länger, die Schenkel haben auf der untern Seite einen tiefen breiten Falz, zum Einlegen der Schiene, die Schienen sind platt, mit drei seichten stachlichten Queereindrücken, die Tarsen viergliedrig, platt, das letzte Glied klein, nagelförmig. An dem ersten Tarsengliede sind zwei, am zweiten ein seichter, stachlicher Queereindruck bemerklich. An unserm Exemplare ist der erste Hinterfuls der rechten Seite allein vollständig vorhanden, die übrigen sind theils verstümmelt, theils ganz weggebrochen, und der hoble Körperraum ist mit einer dunkelbraunen, etwas durchscheinenden, ziemlich barten Masse ausgefüllt, welche vertrocknete Muskelsubstanz zu seyn scheinte

Der Schwanz (g) besteht, wie es scheint, aus fänf dachziegelförmig über einander liegenden Ringen, doch ist der oberste nicht mehr vollständig. Der fünfte Ring bildet keinen Deckel oder Platte für das Thier, und es ist anzunehmen, dass eben so wie bei unsern Idotzen an ihm noch ein besonders gestalteter Fortsatz oder Klappe gesessen hahe, der aber entweder verloren gieng, oder auch vielleicht der Verwesung unterworfen wurde. Unten ist der Schwanz platt und in der Mitte hohl. Die Ringe schlegen sich mit einer scharsen Kante um, stofsen in der Mitte unten nicht gusammen, sondern batte, hier wahrscheinlich ebense wie bei unsern jetzigen Idotäen bewegliche Lamellen zwischen sich. Bin Paar dieser Lametten, das im ersten Schwanzringe gesessen zu haben scheint, fand sich auf und ist in Fig. h abgebildet.

Die jetzige Farbe des Thieres ist beinweis, die Augen grünlichgrau, die Stirn und die Hinterränder der ersten drei Ringe auf der Oberseite erbsengelb.

Wir wissen im Ganzen genommen von der Lehensweise unserer jetzigen Idotäen nicht viel mehr,
als daß sie in der See leben, und einige mitunter an
Fische sich anzusaugen scheinen. Nach meinen Untersuchungen bin ich auch geneigt, die im bituminösen Mergelschiefer win Mansfeld und Thüringen vonkommenden Fische alle für Seefische anzusprechen,
die am häufigsten vorkommende, für Häring, Forelle
etc. gehaltene Art, scheint mir von einem Knorpelfische abzustammen, und wir haben es bei den orgaaischen Ueberresten im bituminösen Mergelschiefer
wohl durchaus mit Seegeschöpfen zu thun.

Noch scheint mir der Umstand eine Erwähnung zu verdienen, dass in derjenigen Drusenhöhlung der

Niere, auf der Fläche, wo' das Thier mit dem Bauche lag, die Krystalle des Schwefelkieses und Kalkspathes sehr undeutlich, verworren und wie mit Schmutz überzogen erscheinen, während sie auf den übrigen Flächen und in den andern Höhlungen größer, deutlich und glänzend sind.

Aller Wahrscheinlichkeit nach stammt das Exemplar aus der Gegend von Gerbstädt bei Hettstädt im Mansfeldischen, weil nur hier dergleichen Schwefelkiesdrusen vorkommen.

Herr Meisner hat auf meine Bitte das Thier nebst der Druse dem Museum in Berlin geschenkt, da dergleichen Seltenheiten in Privatsammlungen gewöhnlich früher oder später für die Wissenschaften verforen gehen.

Erklärung der Abbildung.

Bemerk. Die Buchstaben sind für gleiche Theile gleich.

Fig. 1. Idotaea antiquissima in natürlicher Größe von der Seite gesehen. k die Seitenstücke des Panzers, die mit den Platten der Unterseite zusammenhängen. Denkt man sich den Schwanz g an den Panzer geschoben, und bei m nach dem punktirten Umriss einen wahrscheinlich ehemals vorhanden gewesenen Fortsatz, so hat man ein vollständigea Bild des ehemaligen Thieres.

Fig. 2. Der Kopf und Panzer, von der Oberseite, vergrößert. au die aussern Fühler, d die gegitterten Augen.

Fig. 3. Hopf und Panzer von der Unterseite, vergrössert. aa die aussern Fühler, bb die Rudimente

144 Germar üb, ein. Cruster der Vorwelt.

der innern Fühler, ce die Taster, dd die auf der Unterseite ebenfalls sichtbaren Angen, i die Mundöffnung, e die sechs Vorderbeine, f vier Leberreste der sieben Hinterbeine, von denen das bei f noch vollständig und nochmals besonders dargestellt ist. g der Schwanz von unten gesehen, & die Lamellen, die auf der Unterseite des ersten Schwanzringes gesessen zu haben scheinen.

Fig. 4. Ein Insserer Fühler, besonders vergrössert, a von oben, a* von der untern Seite.

Fig. 5. Bin Vordertein, besonders vergrüssert, 2 der Schenkel, n der Gelenkknopf des Schenkels, der in den Panzerring o eingefügt ist.

Wie man

Zeuche durch Salze unverbrennlich

machen kann.

Eine Note

VOD

Gay - Lussac *).

Unter unverbrennlichen Zeuchen versiehen wir natürlich nicht solche, welche vom Feuer gar nicht angegriffen werden, sondern diejenigen, welche nach schicklicher Zubereitung nur schwierig sich entzünden, nicht
mit Flamme brennen, das Brennen nicht verbreiten und
von selbst verlöschen.

Wollene und seidene und überhaupt aus thierischen Stoffen bereitete Gewebe sind wenig brennbar, während die hanfenen, leinenen und baumwollenen Zeuche sehr leicht Feuer fangen und ungemein rasch verbrennen. Diese letzteren sind es also vorzäglich, die man vor dem Verbrennen schützen muß.

Nun macht man aber ein Gewebe unverbrennlich und beschränkt seine Zerstörung in der Hitze auf

^{*)} Aus den Ann, de ch, XVIII. 211.

blose Calcination dadurch, dass man dessen Oberstäche vor dem Zutritt der Lust schützt und mit den
breunbaren Gasen, welche die Hitze entwickelt, andere das Brennen hindernde Gase vermischt; denn ein
solches Gemisch in gewissen Verhältnissen kann nicht
brennen.

Den Zutritt der Lust hindert man leicht durch irgend einen unverbrennlichen Leberzug, etwa durch eine erdige oder salzige Substanz; da man aber die Biegsamkeit der Zeuge nicht ausbeben und die Oberfliche nicht verändern darf, so ist man in der Wahl des Ueberzugs ziemlich beschränkt.

Ein blos erdiger Ueberzug, wenn er nicht sehr dick ist, wurde auch die Lust kaum abhalten, wegen der vielen Zwischenräume der erdigen Theilchen. Deshalb geben auch alle Salze, welche sich durch Hitze in eine erdige Substanz verwandeln, wie Alaun, Zinkvitriol u. s. w., und selbst solche, welche nur in sehr hober Temperatur schmelzen, wie schwelelsaures Natron oder Kali, keine wirksamen Ueberzüge und hindern nicht die Verbreitung des Brennens, wenn sie micht, wie gesagt, in dicken Lagen aufgetragen werden. Die besten Ueberzüge werden also solche seyn, die sehr leicht schmelzen, indem sich dann ihre Theilchen bei der Binwirkung der Hitze sogleich vereinigen und die Oberstüche der Zeuche vor der Luft vollkommen bedecken. Deshalb kann man auch die kleinete Schicht Boron selbst in Sauerstofigas nicht verbrennen: die angebrannte Obersläche verwandelt sich nämlich in Borazsaure, welche das Brennen hindert.

Von den Substanzen, welche diese Eigenschaften haben, müssen wir wieder die leicht zerslieselichen und ätzenden ausschliesen, wie die meisten Sauren,

üb. d. Unverbrennlichmachen d. Zeuche. 247

die Alkalien, den sauren phosphorsauren Halk (welcher übrigens schon wegen seiner leichten Schmelzbarkeit wirksam seyn würde), den salzsauren Kalk,
der an der Luft niemals vollständig trocknet, u. s. w.

Das andere Hinderungsmittel des Verbrennens, nämlich die Herbeiziehung unbrennlicher Gase, bewirkt man durch flüchtige unverbrennliche Substanzen, z. B. durch salzsaures oder schweselsaures Ammoniak. Wenn mit diesen Salzen die Zeuche getränkt sind, so hindern die Dünste das Brennen der mit ihnen vermischten entzündlichen Gase, indem sie diese verdünnen; auch halten diese Salze das Brennen schon dedurch auf, das sie bei ihrer Verwandlung in einen elastischen Zustand viel Wärme absorbiren und somit die Temperatur unter den Entzündungsgrad herabdrücken.

Dies sind im Allgemeinen die Hauptmittel, die Zeuche unverbrennlich zu machen; eins allein kann bisweilen schon hinreichen, vereinigt machen sie den Erfolg am sichersten. Wir wollen jetzt zuerst die Substanzen untersuchen, welche als Ueberzug am besten dem Zwecke entsprechen.

Um den Grad der Unverbrennlichkeit, den eine Substanz den Zeuchen ertheilen kann, zu bestimmen, nahm ich immer eine gewisse Quantität derselben im wasserfreien Zustande berechnet, nämlich 25 Grammen, und bereitete damit eine Auflösung von 250 Grammen Volumgewicht Wasser, oder von doppelt so viel, wenn jene Wassermenge noch nicht zur Auflösung hinreichte. Zu den Versuchen wandte ich zwei Arten Zeuche an, nämlich ein sehr diekes Gewebe von Hanf und ein viel feineres von Flachs, und nahm von jedem immer 3 Grammen. Jedes Stück wurde einzeln mit der Auf-

lösung getränkt, dann getrochnet und der Flamme eines Lichts ausgesetzt, und zwar unter einem Winkel von etwa 45°, weil in dieser Lage die Zeuche am besten den Grad ihrer Unverbrennlichkeit zu erkennen zu geben schienen. Ich bemerke im Voraus, daß eine bestimmte Menge von einem Salze nicht auf gleiche Weise auf Zeuche von verschiedener Feinheit wirkt, indem die gröbsten am leichtesten zu schützen eind; wovon man die Ursache leicht findet.

Bei den nächst solgenden Versuchen wurden die Stücke Zeuchs von 3 Grammen an Gewicht jedesmal mit 5 Cubikcentimetern der salzigen Autösung angefeuchtet, und enthielten also 0,5 Grammen oder in ihres eigenen Gewichtes Salz. Wenn aber die Auslösungen schwierig löslicher Substanzen ein Volumen von 500 Grammen betrugen. so nahm man 6 Cubikcentimeter, um allen Zeuchstücken eine gleichgroße Menge der Substanzen mitzutheilen.

Saizsaures und schweselsaures Ammoniak. Das grobe Gewebe gab am Lichte nur eine sehr schwache Flamme, welche bald erlosch, wenn man das Ende des Stückes vom Lichte zurückzog; die seinere Leinwand aber wurde gänzlich verzehrt, doch weit langsamer als im gewöhnlichen Zustande.

Boraxsaures und phosphorsaures Ammoniak: Die Flamme brannte fort, auch außer dem Lichte, doch mit geringer Lebhastigkeit. Von dem groben Zeuche rede ich nicht, indem nach der obigen allgemeinen Bemerkung sich dessen Verhalten bier wie weiterhin von selbst versteht.

Weinsteinsaures Kuli - Natron. Die Flamme fahrt fort zu brennen ausserhalb des Lichts.

Kohlensaures und phosphorsaures Natron. Beide Salze sind wenig wirksam.



üb. d. Unverbrennhehmachen d. Zeuche. 249

Natrium - und Kaliumehlorid vermindern wenig die Verbrennlichkeit; so auch Bleizueker-

Schwefelsaures Zenk; Bisen, Natton, Talk zeigen keine Wirkung.

Für die jetzt folgenden Versuche worden die Zeuche mit der doppelten Menge der Auflösungen geträukt.

Verbrennung verbreitete sich nicht mehr auf dem groben Gewebe; nur die Kohle, welche durch die Hitze des Lichte blosgelegt wurde, fahr fort einige Zeit zu glüben. Die feinere Leinwand brennt noch mit Flamme, aber nicht lebhaft, und erlöscht leicht.

Phosphorsaures Ammoniak, Durch dieses Salz wird das grobe Gewebe unverbrenslich, aber nicht ganz so gut als durch Salmiak. Die Leinward breaut noch mit Flamme außerhalb des Lichtes, und man mütste sie noch mit i ihres Gewichts phosphorsaurem Ammoniak tränken, um sie ganz buverbrenslich zu machen. Hat das Salz ein Uebermass an Säure, so bedarf man dessen weniger. Zu bemerken ist hierbei, daß die Hohle der Leinwand außerhalb der Lichtstame nicht fortglühet, weil sie mit Phosphorsäure überzogen war; nur die von der Hitte untwickelten Gase unterhielten vorzüglich noch das Brennen.

Gemisch von Salmack und phosphorsaurem Ammoniak zu gleichen Theilen giebt ein gutes Resultat: die Roble glübet nicht mehr, wie beim Salmisk allein, und die Leinwand giebt in dem Lichte fast gar keine Flamme und verlöscht sogleich außerhalb desselben.

Boras macht beide Gewebe unverbrennlich, aber Jours, J. Chen. N. R. Bd. 4. 2. Hell. 17

250 Gay-Lussac üb. Unverbrennlichmachen.

die Kohle glüht noch anserhalb der Lichtstamme und kann durch Anblasen wieder entzündet werden.

Mischung von Salmiak und Borax zu gleichen Theilen ist sehr wirksam: beide Zeuche zeigten außerhalb der Lichtsamme keine Spur von Brennen.

Boraxsaures Ammoniak gelingt auch recht gut.

Weinsteinsaures Kali und Natron hindern des grobe Gewebe nicht mit Flamme zu verbrennen; es wird sogar die Verbrennung durch die Kohle weiter verbreitet, welche glimmt wie Schwamm.

Kocksatz Das grobe Gewebe fährt fort zu brennen außerhalb der Lichtslamme, selbst wenn die Salsmenge um das Dreifache vermehrt wird.

Andere Salze geben kein genügendes Resultat; wenigstens mülste man so beträchtliche Mengen anwenden, dass sie schon dadurch unanwendbar würden.

Aus diesen Versuchen ergiebt sich, dass das salssaure, schweselsaure, boraxsaure und phosphorsaure
Ammoniak, der Borax und einige Mischungen dieser
Salze die besten Mittel sind, die Zeuge unverbrennlich zu machen, ohne ihre Eigenschasten zu verändern.

Da des Holz schwieriger brennt als die Gewebe, so kann man dessen Unverbrennlichkeit durch geringere Mongen von jenen Substanzen bewirken.

Schwarzes Kupferoxyd

bereite ich mir folgendergestalt: Kupferspähne, wie sie durch das Schabeeisen bei Pereitung der Kupferplatten abfallen, nehme ich ein Pfund und übergieße sie mit zwei Pfund Flüssigkeit, welche durch Selbstzerfließen von salpetersaurem Kupferozyde entstanden ist. Das Gemenge bleibt leicht bedeckt am besten an einem, der Sonne ausgesetzten Orte stehen, bis es sich in ein festes, grünes, basisches Salz verwandelt hat, wozu bisweilen einige Monate Zeit gehören. Ausglühen dieses Salzes wird ein schönes schwarzes Hupferoxyd erhalten. Da der Chemiker oft Kupsersalpeter als Abfall mehrerer Arbeiten erhält, den er nicht geradezu weiter mit Vortheil brauchen kann - da ferner die Bereitung des Oxydes durch blosses Glüben ein sehr feia geseiltes Metall erfordert, widrigenfalls zeitraubend und unsicher ist, so gebe ich dieser Bereitung den Vorzug.

Ficinus.

Taddei über Merkurniederschläge vermittelst Schwefelalkalien.

Nach Taddei's ausführlicher Untersuchung über die Producte, welche durch die Einwirkung hydroshionsaurer Alkalien aus den salpetersauren Queckeilbersalze entstehen (Giorn. di Fis. 1821. V. Bim. 554). ist der gelbe Niederschlag, der in der salpetersanren Merkuroxydanflösung beim langsamen Zusatz von geschweseltem Schweselkali entsteht, zusammengesetzt aus

Hyposulphurischer Säure	4,5
Schwefel	9.0
Quecksilberozydul	79,0
Beimischung von basischem salpetersan	.
zen Quecksilber und von Wasser	7,5
	100.0

100,0

Der durch das einsache Schweselkali sich bildende grave Niederschlag ist ein Ihnliches hyposulphurisches Salz mit weniger Schwesel. Beide geben mit Alkalien behandelt Zinnober, so wie dagegen wieder der Zinnober mit salpetersaurem Quecksilberoxyde gekocht, sich in jene Niederschlige verwandelt.

Feinste Zertheilung des Goldes.

Um für Glasslüsse und Schmelafarben das metallische Gold im feinsten Pulver zu erhalten. löst Charkton (Ann. of Philos. 1821. Nov. 557) ein Stück Silber, dem eine geringe Menge Goldes beigemischt ist (z. B. einen englischen Schilling), in Salpetersaure auf: das zurückbleibende schwarze Pulver ist das verlangte sein zertheilte Gold, wovon schon die kleinste Quantität, mit einem Flusse versetzt, ein Glas oder ein Email beim Zusammenschmelzen rosenroth färbt.

Um das Gold in zarten krystallinischen Fäden darzustellen, kecht man ein goldhaltiges Quecksilber in
Salpetersäure, worauf nach der Auffösung des Quecksilbers das metallische Gold in der erwähnten Gestall
zuwückbleibt.

Platin - und Iridiumschmelzfarben.

Verdünntes salzsaures Platin mit neutralem salpetersauren Quecksilber versetzt giebt einen Niederschlag, der nach der Erhitzung (um das Casomel
zu vertreiben), mit einem Flusse den Cooperschen
schwarzen Schmelz darstellt. Der Niederschlag wird
gewöhnlich für ein Oxyd gehalten, das auch in starker Hitze sein Oxygen (4,7 Proc.) nicht verliere;
Charlton zeigt aber in den Ann, of Philos. 1821. Nov.
338, dass das schwarze Pulver ein metallisches Platin
sey, welches in diesem seinzertheilten Zustande, enem
so wie das Goldpulver, mit Flüssen und Gläsern sich
verbinde.

Das schwarze Iridiumpulver, welches bei der Auflösung des Platine zurückbleibt, und wiewohl metallisch, dech ganz ohne Glanz und beim Reiben unfühlbar ist, giebt nach Charlton mit flüssen eine bräunlichgrüne Schmelzfarbe.

Zur Geschichte des Sibirischen Meteoreisens.

Die Pallasische Eisenmasse ist nach John gediegen

metallisch, nach Laugier aber mit Schwesel verbunden: diesen Widerspruch lösten nach den Ann. de chim. XVIII, 535 die beiden berühmten Chemiker selbst durch eine in l'aris gemeiuschaftlich angestellte Untersuchung, wornach blos die spröden Theile der Masse Spuren von Schwesel enthalten, keinerweges aber die 23:18 Hauptmasse. In dem zersetzten-Olirinn, der die Höhlungen und Ramisicationen derselben bekleidet, scheinen nämlich Schweselkiestheilchen zerstreut zu seyn.

Nordamerikanische Kupfermassen.

In Silliman's Amer. Journ, III. Nr. 2. findet sich ein ausführlicher Bericht von Schoolkroft an die Regierung der Vereinigten Staaten über das Vorkommen der gediegenen Kupfermassen am Obern See, worden hervorgeht, dass sie nicht an ihrem jetzigen Fundorte, sondern weit oberwärts, wahrscheinlich an den Stachelschweingebirgen, wo sich Serpentinstein und ansgebrannte Vulkane sinden, ihren Ursprung haben. Die größte Kupfermasse (von 2200 Pfund, nachdemschon beträchtliche Stücke davon abgeschlagen) liegt am User des Flusses Ontonagon, angewachsen an ein Serpentinselastück und umgeben von Granitgeschieben, während in der Gegend umher eine Sandsteinsormation herrscht. Das metallische Kupfer zeichnet eich durch eine ungemeine Reinheit aus.

Arsenikprobe nach Serullas,

Um kleine Mengen Arrenik bei Vorgiftungen

sichtbar zu machen, wird nach dem Journ. de Phys. 1821. Oct. 154. die verdächtige Substans ausgekochts die Flüseigkeit verdampft und der Rückstand mit der doppelten Menge Antimon und Weinstein reducirt, woraus sich aus der Legirung durch Wasser auf die schon bekannte Weise das Arsenik mit Wasserstoffgas verbunden entwickeln läset. Dies Versahren zieht Serullas nach einigen Versuchen den bisher gesetzlichen Arsenikproben vor, doch ist wohl zu merken, dass mit dem dabei angewandten selten reinen Antimon eben so leicht etwas Arsenik hineingebracht, als durch die Reduction im Glühen verslüchtigt werden kann.

Gistige Atmosphäre der Buchdruckerstäbe.

Die Buchdrucker oder vielmehr die Setzer leiden, sagt man, eben so wie die Arbeiter in Blei, häufig an Koliken und überhaupt an Krankheiten der Verdauungsorgane (auch der Augen). Diese rührt nach Serullas in dem Journ. de Phys. XCIII. 153. von den Lettern her, welche aus Blei mit arsenikhaltigen Antimon bestehend beim häufigen Reiben eine Atmosphäre von gistigem Staube verbreiten.

Arsenikwasserstoffgas.

Dieses Gas wird nach Serullas in dem Journ. de Phys. 1821. Août. auf folgende Weise am einfachsten und leichtesten dargestellt:

Ein Gemenge von 2 Theilen metallischen Anti-

reibt man aus seinste und glühet es 2 Stunden lang hestig in einem verschlossenen Tiegel. Dadurch erhält man eine Legirung, welche bei der Berührung mit Wasser ein mit Arsenik gesättigtes Wasserstossens liesert. Man kann es lange aushewahren in einem verschlossenen Getälse. Wenn man nun damit ein Experiment anstellen will, so nimmt man von der Legirung 8 bis 10 Grammen, pülvert sie und bringt das l'ulver schnell unter eine mit Wasser gefüllte aus einer Schale stehenden Glocke, woraus in 2 bis 5 Minuten sich mehrere Deciliter des verlangten Gases entwickeln. Mit Anwendung der Wärme scheint das Gas weniger arsenikhaltig auszusallen.

Bleinxyd mit gleichen Theilen Weinstein und der Hälste Arsenikoxyd geglühet giebt ehensalls eine Ka-Homlegirung, woraus sich mit Wasser über Quecksilber Arsenikwasserstoligas entwickeln lälst, doch weniger schnell und nicht so reichlich.

Zur Mineralogie von Ceylon.

Die geognostische Beschaffenheit von Chylon beschreibt John Dary in seiner Reise als sehr einsermig: de einzigen ältern Gebitgsarten sind Granit, Gneis, Thon und Hornblendeschiefer und Dolomit, von Granit and Dolomit aber finden sich viele Abänderungen. Von neuern Gebirgsarten trifft man nur Sandstein und Kalkstein, doch auch nur wenig an.

Dagegen bietet die Oryctognosie Ceylons, wenn auch nicht viel Mannigfaltiges, duch viel Eigenthüm-liches dar. Die Insel ist reich an Edelsteinen, aber

arm an Metallen. Von letztern findet man blos Risen and Manganerze, und auch diese nur in wenigen Arten und in geringen Massen. Schwefelkiese sind selten, häufiger Magneteisenstein, Hämatit, Eisenglanz und Sumpferz mit häufigen Eisenblau, welches zur Farbe dient. Von Mangan bet man erst kürzlich das graue und schwarze Oxyd entdeckt. Nach Kupfer, Blei, Zinn u. s. w. sucht man vergebens.

Bekannt sind die Ceylonischen Edelsteine, besonders die Circone. welche Dary. wit einer dritten dunkelbraunen undurchsichtigen. Species vermehrt. Rubine, Granaten, Saphire, Chrysoberyll, Corund, Turmalin, und gemeine Schörle, Katzenauge, Amethyst, Rosenquarz und andere gefärbte Quarze kommen in granitartigen Gebirgen begleitet von Glimmen, Feldspath, Hornblende und glasigen, Tremolit vor. Schmaragde und Berylle aber, deren Vorkommen auf Ceylou allgemein angegeben wird, fehlen. Im Dolomit kommen blos vor kohlensaurer Talk, Chlorit, Talk, Gyps, Kalkspath und Sinter, sämmtlich selten. Einige Höhlen liefern vielen Salpeter, auch Alaun und Bittersalz. Kochsalz wird blos aus Sümpfen an der Küste, aber reichlich gewonnen. Unter den Inflammabilien findet man Graphit und Sobwetel, letzteren ale Seltenheit,

John Dary über das Ceylanische Dolomit-Gebirge.

Der Dolomit, welcher nach dem Granit auf Ceylon die Hauptgebirgeart bis zu Höhen von 6000 Fuss bildet, ist wie J. Dary in seiner Reisebeschreibung

1

herichtet, ungemein mannigfaltig und verschieden an Ansehen und Gehalt. Der schönste, zu Bildhauerarbeit brauchbarste, enthält nur wenig Bittererde. Andere Abänderungen sind mit Quarz, Glimmer und Peldspath gemengt. Der häufigste und reinete von krystallinischer Structur und 1,93 spec. Gewicht, besteht aus

koblensaure	r Bitte	rerdo	56,0
	Kali	cerde	36 ,9
Thoserde			4,1
Kieselerde	-	_	1,0
Wasser	_	-	2,0
		•	

100

In dem Dolomit sind große Höhlen, worin sich sowohl Kalk als Kalisalpeter (letzterer aus zersetztem Feldspathe) bilden, vermengt mit kohlensaurer Magnesia, welche 5 Proc. Wasser und 9 Proc. Kieselerde beigemischt enthält.

Sewerguine über den Yu.

In den Mem. de l'Acad, de St. Petersbourg 1820. 6. 297. giebt Sewerguine aus Nachrichten und eigner Ansicht von dem chinesischen Edelsteine Yu solgende mineralogische Beschreibung:

Seine Farbe ist vorzüglich milchweiß, seltner citrongelb, zinnober - und purpurroth; zuweilen mit Flecken. Von angenehmen settigen Glanze. Er kommt vor in Kugeln und rundlichen Geschieben. Hart, spröde und leicht zerspringbar, klingend. Findet sich frei in Flüssen (Wasser, Yu) und in Höhlen (Erd-Yu) in Japan, an den Gränzen der Tartarei und bei Irka der Hauptstadt in der kleinen Bucharei.

Man bereitet in China daraus Siegelringe, kleine Gefässe und musicalische Instrumente.

(Der Yn scheint nichts weiter als ein Chalcedon oder sog. Achat und mit der Masse der Murrhinischen Gefässe identisch zu seyn. d. Red.)

Ueber Auflöslichkeit der Magnesia.

Zu den Substanzen, welche in kaltem Wasser auflöslicher sind, als in heißem, gehört nach Fyse in dem Edinb. Journ. Vol. V. p. 305. auch die Bittererde, deren Auslöslichkeit immer sehr verschieden gefunden worden. Bei 60° F. wird nämlich die Bittererde von 5142 Theilen Wasser ausgenommen, während sie in der Siedhitze 36000 Wasser erfordert. Hierin scheint auch der Grund zu liegen, warum ein bittererdebaltiges Wasser durch Erwärmung trübe wird.

Auch die kohlensaure Bittererde ist nach Fyfe in kaltem Wasser mehr als in siedendem auflöslich, indem sie von jenem nur 2493, von diesem aber 9000 Theile zur Auflösung erfordert.

Hy Dary über Wiederherstellung ausgelöschter Tinte.

Zur Wiederherstellung der Schrift ausgelöschter Manuscripte bedient sich der Abbate Mai der Galtäpfelauflösung, andere empfehlen die Schweselleber, Blagden wandte eisenblausaures Kali und abwech

260

selnd eine Säure an, um das zurückgebliebene Eisenoxyd der Tinte wieder siehtbar zu machen. Das beste Versahren nach Iiy. Dory's Versuchen aber ist,
eine schwache Auslösung von eisenblausaurem Kali mit
ein wenig Salzsäure versetzt vermittelst eines kameelhärnen Pinsels auf die erloschenen Schriftzüge auszutragen.

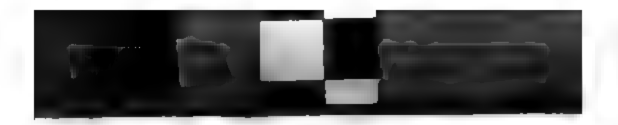
Aus 115. Der?: Abhandlung über die Herculanischen Mss., in den Philos. Transact. 1821, P. S.

Die Ostseelust.

Nach Vogels und Krügers sorgsältigen Untersuchungen in dem Journ. de Pharm. 1321. Oct. enthält die Atmosphäre des baltischen Meers etwas weniger Oxygen als die Landlust (nämtich 20,50 bis 20,59 statt 21 l'rnc.), aber dagegen weniger Kohlensäure und eine Beimischung von salzsauren Salzen, woraus sich die Erleichterung, welche besonders asthmatische Kranke auf einer Ostseesahrt empfinden, erklären lassen dürste.

Bildung des Weinsteins vermittelst Kohlensäure, -

Das neutrale weinsteinsaure Kali wird nicht blos durch starke Säuren eines Theils seiner Basis beraubt und in Weinstein verwandelt, sondern auch durch Kohlensäure, wie ein Versuch von Dive in dem Journ. de l'harm. 1821. Oct zeigt, wonach eine Auslösung des neutralen Salzes nach der Schwängerung mit Kohlensäure häufige Krystalle von Weinstein absetzte.



26t

Ucler die Weingährung.

Hr. Dive giebt in dem Journ, de pharm 1882. Oct. folgenden künstlichen Most an, woren sich die Erscheinungen der Weingährung und insbesondere der Weinsteinbildung gut beobschten lassen.

Eine Auflösung von Theile neutralen weinsteinsauren Kalis und 4 Th. Gassonsdezuckers in etwa 60 Th. Wasser wird mit etwas Heten versetzt einige Stunden hingestellt, darauf noch vor Eintritt der Gährung filtrirt und in einem weißen Glase bei einer Temperatur von 15 bis 20° R. der Gährung überlessen. Die Flüssigkeit wird beld trühe, und nach drei Tagen bei Eintritt der Gährung scheiden sich Krystalle von saurem weinsteinsauren, Kali an der Oberfläche ab, welche sich darauf am Boden des Gefäßes vereinigen. Diese sichtbare Bildung von Weinstein, der auch die Seiten des Gefäßes überzicht, dauert so lenge, bis die Weingührung außbört.

Der Weinstein, der sich aus dem Weinmost in großer Menge absetzt, scheint vorher ebenfalls als neutrales Salz, wenigstens größetentheils vorhanden gewesen zu seyn.

Childern über eine Concretion.

Nach. dem Tagaberichte der Londner Societät in den Ann. of Philos. 1822. Jan, unterenchte Childersp mehrere Concretionen aus dem Colon eines Menschen, der an Verschluckung von Pfleumenkernen gesterben war. Sie wogen zusammen 44 Unzen. In der Mitte der Stäcke (von 511 his 1056 Gr.) befand sich ein

Ν.

Pflaumenkern. Die umgebende dichte Masse, von 1,875 spec. Gew., bestand ans

animalischer	Substanz	, me	iet G	allert	B	25,2
Harze .	• •	•	•	•	-	5 ,9
phosphorsaure	m Amm	oni al	ctalke			. 5,16
	_ K	ilke	•	•	•	45,54
Pilanzenfaser	•	•	•	•	•	20.5
						100,

Ausbewahrung von Eiern und Käsen.

Als vor einiger Zeit zu Paris ein Eierhändler eine große Menge Eier auf den Markt brachte und nach England versandte, die ungeachtet ihres Alters frisch waren und sich erhielten, übertrug der Pariser Gesundheitsrath dem Hrn. Cadet eine Untersuchung derselben, wobei sich fand, dass die Eier mit einem hünstlichen Ueberzuge von kohlensaurem Kalke versehen waren. Versuche zeigten, dass in dünne Halkmilch getauzhte Eier sich 7 Monate lang erhelten.

Bei dieser Gelegenheit erwähnt das Journ. de Pharm. 1821. Oct., dass man in dem Mörtel einer Kirchenmauer frischerhaltene Eier gefunden habe, welche aller Wahrscheinlichkeit nach mehrere Jahrhunderte eingeschlossen gewesen, und gedenkt des frühern Falls, dass zu Limoges in einer alten Grundmauer eine eichene Kiste mit Käsen angetrossen worden, welche mit Kohlenpulver umgeben sich Jahrhunderte lang vollkommen würzhast erhalten hatten.

Henry über das Safranpigment.

In dem Journ, de pharm, 1821. Sept. zeigt Henry, dase die nach Bouillon Lagrange und Vogel aus
dem Safran dargestellte Polychroite noch mit einem flüchtigen Oele salzartig verbunden ist, wovon
ihre Auslöslichkeit im Wasser herrührt. Um dies Oel
abauscheiden, behandelt man das aus dem Safranextracte vermittelst Alkohol von 40° B. ausgezogene Pigment mit etwas Kali oder Natron oder mit einer Säure (z. B. Essigsäure), und wäscht den unauslöslichen
Rückstand.

Dieses reine Safranpigment ist nach dem Trocknen ein scharlachrothes Pulver; angeseuchtet aber
gelblich. Ohne Geruch, und von nur wenig bitterm
Geschmacke. Sehr wenig auslöslich im Wasser, aber
leicht im absoluten Alkohol, in sixen und slüchtigem
Oelen, weniger im Aether. Verbindet sich leicht mit
starken Alkalilaugen zu lebhast gelben Auslösungen,
und lässt sich daraus wieder durch Säuren in schönem
Flocken trennen. Von Pslanzensäuren wird es nur in
geringer Menge mit dunkelrother Farbe ausgelöste
Beim Verbrennen lässt es blos etwas Eisenoxyd zurück, und bei der Zersetzung mit Kupseroxyd giebt
es blos Wasser und Kohlensäure.

Wenn man den Safran mit 8 Theilen gesättigter Kochsalzauslösung und 4 Th. Aetzkalilauge von 28° B. in einer Retorte bis zum Sieden erhitzt, so geht in weißen Dämpsen ein gelbliches Oel über, welches den eigenthümlichen Geruch und Geschmack des Safrans hat, und worin auch die besondern Wirkungen des Safrans ihren Sitz zu haben seheinen.

264

Von diesem Oele enthält der Safran 10 Proc. und von dem reinen Pigmente 42 Proc.

Aus der Zersetzung der mit dem Oele verbindenen Folschroite erklärt sich die Veränderung, welche das Sydenhamsche Laudanum nach einiger Zeit erleidet.

Baup üher die Chinaalkaloide.

Nach Baup in dem Journ. de pharm. 1781. Sept. ist das saure schwetelsaure Chinin rein weise, und bildet rechtwinklichte, übrigens verschieden modificirte Säulen, welche leicht beim langsamen Erkalten der Auflösung anschießen. Es löst sich bei 12,5° C. in 11 Theilen Wasser auf, und wird auch leicht von verdünntem Alkohol aufgenommen, weniger leicht von eoncentrirtem. Bei 100° C. schmilzt es in seinem Krystallisationswasser. Die vergleichende Analyse der beiden schweselsauren Chininsalze gab

	100.	100.
Wasser	8,156	24,657
Schwefelsäure	9 .176	15 698
Chinin	82,568	61,640

Wenn der Werth eines Antheils Chinin 45 ist, den Sauerstoff als Einheit gesetzt, so besteht hiernach das neutrale Salz aus 1 Anth. Chinin, 1 Anth. Säure und 4 Wasser; das zweite saure Salz aber enthält genau doppelt so viel Säure und 4 mal so viel Krystallisationswasser.

Eigenthümliche Substanz der Pareira brava.

Wenn die Wurzel von Pareira braya nach dem

meuern Verfahren, die Pflanzenstoffe auszuscheiden, behandelt wird, so erhält man nach Feneulle in dem Journ de Pharm. 1821. Sept. eine gelbe bittere Substanz, welche der eigentliche Träger der Eigenschaften dieser Wurzel ist. Die Auflösung der Substanz wird gefället durch Gallustinktur, auch durch Bleizucker.

Wurzel der Nymphaea alba.

Diese Wurzel enthält nach Merin in dem Journ. de pharm. 1821. Oct ausser Stärke, Schleim und Zucker, Ulmin und Holzfaser und mehrere in Pflanzen gewöhnlich vorkommenden Salzen auch eine vegetabilisch animalische Substanz, ein braunes scharf schmeckendes, in Alkohol nicht aber in Aether auflösliches Harz, und eine gelblichbraune, scharfe, zum Theil flüchtige in Aether auflösliche Fettigkeit, endlich in beträchtlicher Menge eine eigenthümliche Verbindung von Gerbetoff mit Gallussäure, woraus die Färberei Nutzen ziehen kann. Dass die Wurzel der weißen Nymphäa baumwollenen Zeuchen ein sehr angenehmes Grau giebt, hat früher schon Hr. Feitz in Wien angezeigt.

Das Solanin, nach Desfosses.

Wird der Sast reiser Beeren des Nachtschattens, Solanum nigrum L., mit Ammoniak versetzt, so sällt nach Dessosses in den Journ. de Pharm. 1821. Sept. Jeses. f. Gben. N. R. 4. Bå. 2. Heft. 18

eine graue Substanz nieder, welche aufgelöst in Alkohol beim Abdampfen eine weiße alkaloidische Substanz — Solanin — darstell!

Nach dem Trocknen ist das Solanin im Aeussern ähnlich dem Cholestrin, es erscheint nämlich als ein perlmutterartig schimmerndes undurchsichtiges weises Pulver. Es ist geruchlos, hat aber einen etwas bittern und widerlichen Geschmack. Schmilzt bei 100° C und gerinzt darauf beim Erkalten zu einer citrongelben durchsichtigen Masse. In höherer Hitze zersetzt es sich nach Art anderer stickstoffreien Phanzensubstanzen mit Zurücklassung weniger Kohle.

Es ist unaussöslich in kaltem Wasser; heises nimmt davon } auf; Alkohol weit mehr, Aether weniger. Olivenöl und Terpeuthinöl wirken darauf nicht merklich. Durch Chlorin wird es nicht zerstört, sondern in auflösliches salzaures und chlorinsaures Salz verwandelt. Auf Curcume reagirt es nur gering alkalisch, stellt aber den Lakmus wieder ber.

Mit Säure verbindet es sich leicht und giebt neutrale Auflösungen, woraus es sich durch Alkalien in gallertähnlichen Flocken wieder fällen lässt. Diese Salze lassen sich nicht krystellinisch darstellen, sondern bilden gummiähnliche durchsichtige, spröde nicht zerfliesende Massen.

Zur Sättigung ersordern 100 Th. Solanin nur 10.951 Schweselsäure oder 6,663 Salzsäure.

Im natürlichen Zustande ist es an Aepselsäure gebunden, welche Säure in allen Solaneen, auch in den Kartosseln vorherrscht. (In Sol. Julcamara nimmt Dessosses außerdem eine eigenthümliche süssliche Substanz — Dulcamarine — an, welche aber Peiletier sür eine Mischung von Solanin mit der von Robiques in

der Reglisse gefundenen unkrystallisirbaren Zuckersubstanz hält).

Das Solanin wirkt vomitif und darauf schlaferregend.

Schnellbleiche des Wachses.

Das Bleishen des Wachses oder die Zerstörung der Farbestoffe in diesem festen Oele durch Einwirkung der Atmosphäre läst sich nach Hrn Julia's vorläufigen Versuchen in den J. de Pharm. 1821 Oct. durch verdännte Mineralsäuren schneller bewirken. Dünne Wachsscheiben mit durch 3 Thl. Wasser verdünnter Schweselsäure gekocht, werden sogleich weisslich; mit 4 Wasser und ein Salpetersäure werden sie in drei Stunden noch heller, weniger schnell mit verdünnter Salzsäure; am besten wirkt verdünntes Königswasser, Salpetersalzsäure, beinahe eben so gut das Chlorin. Um mit letzterem das Wachs schnell zu bleichen, siedet man es zwei Stunden lang in mit vier Theisen Wasser verdünnter Salzsäure, wozu eine angemessene Menge Braunstein gesetzt worden.

Wirkung starker Säuren auf das Wachs.

Wenn auf geschmolzenes Wachs concentrirte Schweselsäure getröpselt wird, so zersetzt es eich unter Entwicklung von schweslicher Säure! durch Salpetersäuse wird dessen Farbestoff zerstört unter Entwickelung von Salpetergas: in beiden Fällen wird also Sauerstoff an das Wachs abgesetzt. Mit Salzsäure gekocht entwickelt das Wachs Chloringas: hier muse also der neuern Theorie zusolge Wasserstoff abgesetzt worden seyn, (das für sich allein jedoch nicht

268 Notizen und Auszüge.

auf das Wachs einwirkt). Bei diesen Versuchen frage Hr. Julia in dem Journ. de Pharm. 1821. Oct., wie dieser Wiederspruch zu lösen? (Beim erstern Falle ist ohne Zweifel der Farbestoff im oxydirten Zustande, beim zweiten im hydrogenirten Zustande ausgeschieden worden, worüber die Untersuchung des um einderten Farbestoffes nähere Belehrung hätte geben können. Ob Wasser dabei zersetzt worden, ist für das Resultat gleichgültig).

Neues Verfahren, Blausäure zu bilden.

Nach Dive in dem Journ. de Pharm. 1821. Oct. giebt ein Gemenge von Salmiak mit 8 Theilen rohem Weinstein nach dem Glüben bis zur Verkohlung in einem Tiegel eine beträchtliche Menge blausaures Kali. Dies Verfahren, weiter verfolgt, ließe sich vielleicht im Großen zur Berlinerblaufabrikation anwenden. (Bekannt.ich stellte schon Scheele vermittelst Salmiak blausaures Kali dadurch dar, daß er dies Salz in ein glühendes Gemenge von Aetzkali und Kohle nach und nach schüttete, und das Product dieser Operation auslaugte).

Mineralogische Anzeige.

Herr F. C. Heyer zu Lüneburg zeigt an, dass er vor kurzem daselbst die seltensten Krystallisationen des Boracits, nämlich reguläre Titraëder mit ahgestumpsten Kanten und dreislächich zugespitzten Ecken gesanden habe und auswärtigen Sammlern, vorzüglich im Tausch gegen Insecten überlassen könne. A'uszug

meteorologischen Tagebuches

TOA

Professor Heinrich

in

Regensburg.

Februar 1822

Thermometer.	Hygrometer.	Winde.	
Ma- Mi- Me- zimum nimum dium	Ma Mi. Me	Teg.	Macht,
+0, 5 -2, 8 -1, 5 -2, 8 +0, 6 -4, 5 +0, 6 -4, 5 +0, 6 -4, 5 +0, 6 -4, 5 +0, 6 -4, 5 +0, 6 -4, 5 +0, 6 -4, 5 +0, 6 -4, 5 +0, 6 -4, 5 -2, 5 +0, 6 -4, 5 -2, 5 +0, 6 +1, 5 -4, 6 -4, 7 -4, 6 -4, 7 -4, 6 -4, 7 -4, 6 -4, 7 -4, 6 -4, 7	4 560 488 536, 3 5 540 498 481, 6 6 556 482 522, 2 6 553 496 526, 8 7 505 393 447, 1 5 514 408 460, 6 6 692 569 495, 1 6 582 488 500, 0 2 402 335 365, 2 8 570 311 488, 6 1 491 431 461, 2 9 620 470 530, 4 5 527 457 475, 5 5 508 556 435, 8 6 505 407 455, 0 2 466 325 403, 1 4 589 311 342, 9 6 532 371 464, 0 6 550 412 478, 5 6 667 525 581, 6 6 642 522 572, 1 6 643 523 572, 2 6 643 523 572, 2 6 643 525 525, 6 6 643 525 525, 6 6 643 525 525, 6 6 643 525 525, 6 6 643 525 572, 2 6 644 522 572, 1 6 645 525 572, 2 6 645 525 581, 6 6 645 525 572, 2 6 645 525 572, 2 6 645 525 572, 2 6 645 525 572, 2 6 645 525 573, 1 6 645 525 573, 1	8W. SO. 1. SO. 1 SO. NW. 1 SO. 1 SO. NW. 1	OSO. 1 SO. 1 NW. 1 WNW. 1 NNW. 1 NNW. 1 SO. 1 VSW. 1 VSW. 1 VSW. 1
+5,8-5,2+0,6	6 672 311 486, 6		

				1
j Monatete	Witterung.			Sammer whe Uebersich der Witterung.
itatag.	Formittags.	Nachmittags.	Nachts,	Heitero Tage Schone lago
1. 2. 3. 4. 3.	S:hou, Heiter. Vermischt. Tr, Regen. Wd. Tr, Regen, Wd	Heiter, Heiter, Trub, Trub. Trúb.	Heiter. Schon, Trüb. Trüb. Trüb	Vermischte Tage Trube Tage Tage mit Wind Tage mit Sturm
6 7. 8 9.	Trüb, Rezeu, Schon, Wind, Schon, Trüb, Nebel, Trüb, Nebel,	Frub. Regent Schon, Wind, Schon, Nebel, Trub. Nebel, Trub, Wind,	Hener, Vermocht, Trub. Nebel, Trub, Nebel, Hiter,	Fage mit N bel 1 Fage mit Regen - Fage mit Schnes Fage mit Reif
11, 12, 13, 1+,	Trub. Wind. Trub. Heiter. Tr. Nebel. Reif. Trub Nebel.	Trib, Winst, Vermischt, Heiter, Vermischt, Schon,	Trub, Heiter, Heiter, Schon, Nebel, Heiter	Heitere Nächte : Schone Nächte Verm, Nächte Trübe Nächte :
10 17 B. 13.00	Tr Nebel Rest. Trub, Nebel. Trüb, Nebel. früb, Nebel.	Trub. Nebel. Trüb. Nebel. Trüb.	Schon, Tras. Aegen, Schnee, Nebet. Trüb, Nebel, Trüb, Schon Trüb,	Nächte mit Wind Nächte mit Starm Nächte mit Nebel Nächte mit Rel gen
21, 23, 23, 24, 25,	Trub, Neues Vermischt. Heiter. Heiter. Trub.	Trüb. Trüb. Verm. Schön. Schön. Vermicht. Trüb.	Heiter, Lino, Heiter, Heiter, Heiter, Trub Früb.	Nachte mit Schnee Betrag des Rege: 41 pariser Liu. Herrschoude Wie
26. 27. 28	Trub, Nebel. Trub. Nebel. Schon.	Vermischt, Trab. Wind. Vermischt, 5 hoar	Heiter Nead, Trub Heiter, Wind Heiter,	de SO. Zahi der Beobati tungen 3.5.

Anmerk. Der hohe Barometerstand vom letzten Februar ist bei nahe so merkwürdig als der niedrige vom 25. December abhing doc kommt diese Hahe jener vom 7. Febr. 1821 zu 27' 10'' 8 nied gleich. Aus vorigen Jahrg, kommen noch folgende vor, als: 1802 d. 28 Jänner. 7 bis 9 U. frühe 27'' 8''', 4: 1778 d. 27 Dec. 7 U. früh 27'' 8''', 4: 178- den 50. Jan. 12 ii. trühe 27'' 8''', 0 u. s. f. We bei zu bemerken, dass alle Beobachtungen an demselben Ort und medemselben Barometer gemacht, und auf die Temperatur + o R. sin reducirt worden. Welchen Stand wird wohl des Barometer zu der selben Zeit bei unseren Antipiden gehabt haben. Volle 20 Tage hat ten wir 50 und OSO Winde, wel be Abenda in SW oder NW. un setzten. Im ganzen Monate war kein Sonnenflecken sichtbar,

Seite tedies milten oir Dr. 198 **\$00** .gra popu oliz

Vormittags.

1.	S hoa,		
2,	Heiter.		
3 .	Vermischt.		
•	Tr. Regen. Wd.		
٥.	Tr. Regen, Wd		
-	Trib Reser		

Trub, Recea, Schon, Wind, Schoa. 8

Nebel. 9. Tráb. Trub. Nebel. IJ.

Wind. Trub. 11. 12. T:

15, Heirer.

Tr. Nebel Reif. Trub Nobel.

Tr Neber Reif. iツ Trub, Nebel.

Trüb. Nebel. 18. frao. Nebel.

1 y. 10. Trub.

Trub. Never 21. Vermischt 22.

Heiter. 25 Heiter.

Jł. Tr.b.

2).

THE PERSON NAMED IN COLUMN TWO IS NOT THE PERSON NAMED IN COLUMN TWO IS NAMED IN COL

20. Tias. Nevel.

Trub. Nebel. 27.

Schon. 25

Anmerk. D. uspe so writanic kommt diese Hob gleich. Aus vorige: Januer, 7 bis o U 27" 8", 1: 178" bei zu bemerken, demiciben Baroma reducirt worden, selben Zeit bei un ten wir SO und (setzten, im game

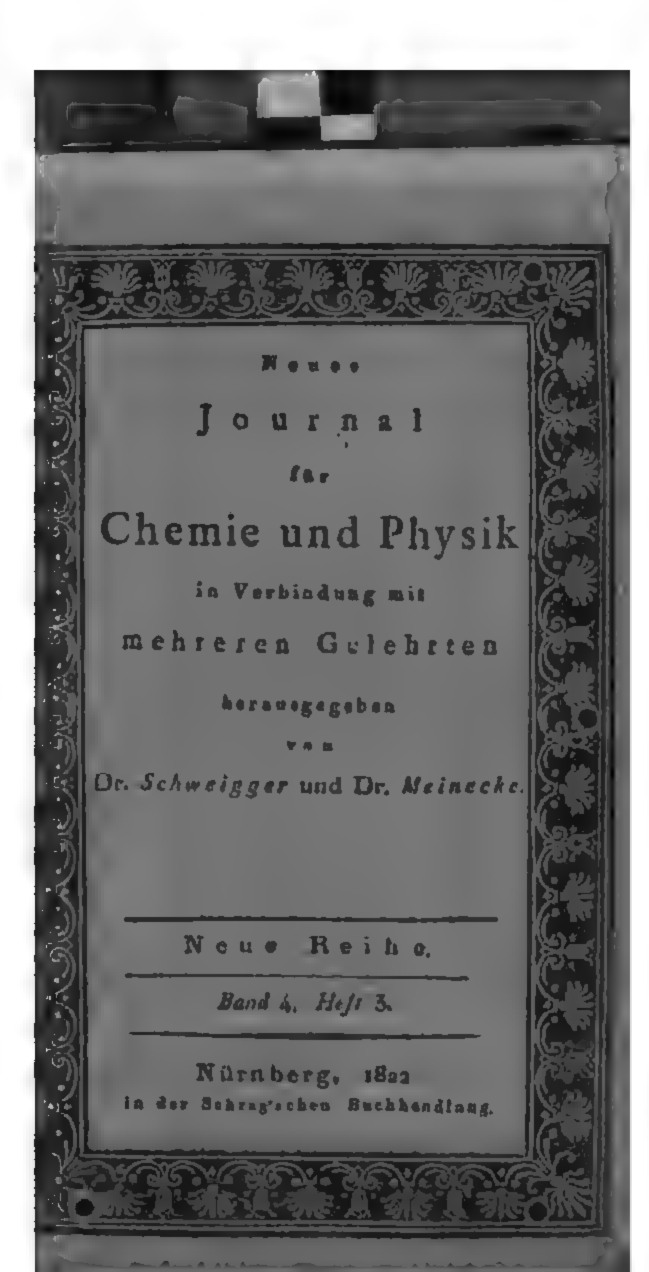


Inhaltsanzeige.

	Seite
Chemische Zorgliederung des Wassers uns dem todten. Meere, der aus dem Jordan, des bituminosen Kalks und	
eines andern Fussels ans der Nachberschaft des todien	
Meeren, In der konigt, Akademie der Wissenschaften	
su Berlin ruegeleien am e5, December iftit. von Dr.	
Sigramund Priedrich Harmbetidt, Geb, Rath	
und Professor	153
Minerelanalyses von Professor Dr. Picinus za Dreedan.	
1) Erdiger Schwufel von Lescool bei Civitella in Tos-	
THUS	196
a) Skorvdír	198
3) Rantenspath von Leagung in Salaborg	300
Unterstichung einiger Mineralien von August Arfwed-	
1013 ans den königl, Wetenskaps Academiens liandlin-	
gar, t. Halife 1821, fl. 117. ton Carl Paimateds.	105
Emilieo und Benehigungen au der Abhanding über das	
Lithion in den konigl. Wetenskops Academiens fixed-	
linger 1818 ron August Artwedson. Ans chen-	
genunnten lianificiar, erste Halito der Jahres 2021,	
von Carl Palmatedt	416
Uober die Mischung des Elseureeins des Hen, Inspentor	
Braithaupt, von W. A. Lampadium	119
Boothreihung vince bequemen Variahrana des Kalsu und	
Netroma daraustellan, van W. A. Lampadina	321
Noue Untersuchung über die chemische Zusammenstrung	
des Rothgiltigeraes run Dr. P. A. v. Munadoiff.	
Chemiso Adjunutus bei der Umenemist zu Abn. Aus	
den Wetenskope Ausdemiens Hamitinger ibr er ibni, a	
Halfin übersetzt von U. Rose	226
Idotaes entiquissime, idn Conster der Vorweite dargestellt	
vom Professor Gramer in Halle, Mit 1. Abbildung,	258

Wie wan Legado durch Lalso parminenalich mychen bang. Eine Note can Gay - Lussac. Notisen und Austign. Schwarzen Kupferezyda Tadites ubar Markuraladarachliga varmittelet Schweiglab-_ _ _ _ kalien. Pennie Zertheilung des Goldes, Planu - and Irrhumashmelafarben. Zu Geschichte das Siliererchen Mateorwieung, Nordamerkanische Kuptermasse. -Arresokprobe each Scruting. lettige Atmosphere der Bechdrockgreizbe, Arancikwataerstoffgas, Ner Mineralogis von Ceyloo, John Dary aber dur Ceptanliche Dolamit - Gebiege, Sowerguene uber Yn. Ueber Auflüstichkeit der Magresia, Hy Dary über Wiederherstellung amgeloschter Tinte. Die Ostrechift, thildung tien Weinsteine vermittelet Kohlensenere, tieter die Weinzährene Childeen wher rige Concremen. Authewshrung von hiern und Kaien. Henry über das Safrungegmont, Baup über die Chinasterlunte, Bigenthumlufte Subitant der Pareira bearn, Wursel vor Nymphaen alba. Das Bulanin tach Benftingen. Schogliftleithe des Washing Wirking starker Stores and day Woche. Neges Verfahren Slausture an helden. Materalogia, les Aussige. Mountatatel Februar,

(Ausgegeben al. 4. Apral



Literatur.

Es ist erschienen und an alle Buchhandlongen versandt:

Meteorologischer Tagebuch, in Verbindung mit den Herrn Salinen - Inspector Trampel und Lieutenant Hölzermann, geführt vom Dr. Rudolph Brandes. L. 4. 10 ggr.

Es wird disses Tagobuch, für dessen genene Pührung och an der Name des Horrn Hersungebors burgt, den Stand des Genfale – und Hobebermmeters mit ihren Thermometers, des Hypermometers, des Atmometers oder Verdanstungsmessers, des Hypermometers, des Thermometers fres und im Schatten, der Windes des Wetters, der Wethenhildung, nebet einer vergleschenden Unbersecht authalten.

lährlich erscheinen von diesem Tagebock 5 Hefte in grafe Quert, weiche die Bechachtungen von vier Monaten ruthalten, und hartet jeder Heft zu ggr. Des erste Heft enthält die Monate Sopt. — Dochr. 1821.

Denienigen Herrn Printmurenten auf des Archie des Apoflaker - Vereins im nürdlichen Tentschland, welche bei dem
Herrn Redictoren, der Vereinskasse oder mir selbst enhormbirt haben, wird dieses Tegabuch als besondere Beilage gegeben 1 in wie selche Vergutstigung oben denjungen noch zu
Theil werden sult, welche sich dieset au eine der aben gemannten lichterien oder au mich mit haurer Zahlung oder getter
Anweisung des nunmehr eingetrotenen Ladenpreises von 3 Thirmenden werden. Wer im gewehntlichen Woge des Bochhaufels p nanmetert hat, kann derent keinen Ampench marken Alle Buchbandlungen, so wer alle Postanter werden des Arichie sowiell ein des matentulagische Tageboch um des behanne

Untersuchung der

sogenannten Bernsteinerde.

Medicinalrathe Dr. Hagen in Königsberg.

Wenn gleich über diese schon eine Zergliederung von mir vorhanden ist (Schweigger's Beobachtungen auf naturhistorischen Reisen. S. 125.), so ist diese doch theils wegen der Geschwindigkeit, mit welcher ich sie auf den Wunsch meines sehr geschätzten nun, leider! ermordeten Freundes liefern musste, unvollständig, theils mein demselben übergebener Aufsatz: fehlerhaft gedruckt worden. Ich habe es daher für meine Pflicht gehalten, jenen Gegenstand aufs Neue vorzunehmen und bei mehrerer Musee genauer zu untersuchen.

Man versteht unter der Benennung Bernsteinerde das Stratum, worin der Bernstein nesterweise an den hohen Usern der Ostsee in einer Tiese von 118 bis 140 Fuss vorgefunden wird. Die Erde, die zu den folgenden Versuchen verwandt worden, rührt aus der

20010. f. Chew. N. R. 4. Bd. S. Wift.

Gegend des Dorses Groß-Hubnicken ber, wo der Bernstein in den Jahren 1781 bis 1787 auf bergnännische Art durch Stollen und Schachten gewounen wurde, und möchte wohl von der aus Rantau, die mir vom vorgenannten Freunde übergeben wurde, nicht sehr verschieden seyn.

Die äussere Beschaffenheit derzelben, besteht in Folgendem.

Sie ist

reachgrau, ins Gelbliche schielend,

staubartig, zum Theil locker zusammengebacken, mit Bernsteinstücken, zertrümmerter Braunkohle von dunklerer Farbe und grobem Sande gemischt, und stark schimmernd,

glanzlos, undurchsichtig, nur die schimmernden Theile, die unter der Vergrößerung die Gestalt von Plättchen zeigen, haben Darchsichtigkeit. ... wenig absärbend,

dem Magnet nicht folgend,

specifischem Gewichte = 1,803.

Zu den folgenden Versuchen wurden die Bernsteinbrocken aus der Erde mit der größten Ausmerksamkeit entsernt.

- A. An der Flamme eines Lichtes ist sie sehr schwer zum Glimmen zu bringen und zeigt dabei einen schwach brenzlichen Geruch.
- B. Mit Wasser gekocht, erhielt dieses eine gelblich braune Farbe, die zum Theil vom Extraktivstoff herrührte.
- C. 500 Grane wurden mehrere Stunden durch einer Wärme von 64° R ausgesetzt, und verloren dabei 124 Gran an Gewicht.

über die Bernsteinerde.

275

. D. Ehen so viel von dieser Erde wurde mit destil. lirtem Wasser aufe sorgfältigste ausgelaugt, welches suistat siedend angewandt wurde. Der Rückstand betrug, nachdem er stark getrocknet war . 2791. Gran. Es feblien daher 201 Gran, wovon. wenn nach C. 121 Gran als Wassergehalt abgehen, 8 Gran .vom aufgegossenen Wasser aufgenommen werden. Diese Lösung hatte einen vitriolischen Geschmack, wurde durch Galläpfeltinktur schwarz, von blausaurem Kali dunkelblau gefärbt. und soblug aus einer Auflösung des seizsauren Ba-

ryts schwefelsauren Baryt nieder.

, B. leh glaubte, die Braunkohle mit Wasser. von der Esde selbst absondern und auf diese Weise, ihren Gehalt bastimmen zu könnent, doch beim Aufgielsen und Umrühren, desselben echwamm zwar ein Thail oben auf, det größte Theil aber liefe sich auf keine Weise in die Höhe bringen. Es wurden daber, um den Hohlengehalt zu bestimmen, 2794 Gran, die nach D. zurückgeblieben waren, in einem. Platintiegel unter beständigem Umrühren, so lange im Glühen erhalten, bis die ., grave Farbe ganz verschwunden und isabgligelb . gaworden war. Sie wog jetzt 2421 Gran, und der , durch Glüben serstörte Theil, betrng daher 371 Graqui, ed e

F. Von dieser ausgeglübeten Frde wurde derigrobe daria enthaltene Saud durch Schlämmen mit. Was-; ser abgesondent. Er hielt des Gewicht von 56 . Grap , und bestand aus einem Granitgemenge, in dem der rothe Feldspath mehr ale der Quara; deesen Kürner ziemlich große waren, betrug.

. C. Die heim Schlämmen mit, dem Wesser abgegon-

merblättchen, die nach dem Glähen silberweißs waren. Sie wurde in einem Achatmörsel auß feinste zerrieben und mit 300 Gran zerfallenem kohlensauren Natrum vermischt in einem Silbertiegel zwei Stunden lang im Rothglähen erhalten. Die Masse kam nicht zum Schmelzen, sondern zeigte sich bloß weich und zähe und von zitrongelber Farbe.

- a. Sie wurde mit Wasser übergossen und, nachdem sie zergangen, Salzsäure, die ein starkes Aufbrausen erregte, überschüssig zugesetzt, wobei des Ganze zu einer dicken Gallerte gerann, die mit mehrerem Wasser verdünnt wurde. Ein kleiner Theil, der in flockiger Gestalt herumschwamm, blieb unaufgelöst. In einem Glaskolben wurde alles bis zur vollkommenen Trockne abgedampft. Der Rückstand war von hellgelber Farbe.
- b. Br wurde mit Wasser, das mit Salzsäure versetzt war, aufgeweicht, das Unaufgelöste aufs
 vollkommenste ausgesüßet und getrocknet. Es
 betrug nach dem Glühen 157 Gran. Die Farbe.
 desselben war nicht ganz weiße, sondern schielte ins Gelbe, und dieses konnte selbst durch
 die Digestion mit Salzsäure nicht davon entfernt werden. Uebrigens zeigte sie alle Zeieben der Kieselerde.
- Abeülsen bei b. erhalten wurde, ward, nachdem es bis auf einen Theil abgedampst worden, so lange mit ätzendem Ammoniak versetzt, als sich wech ein Niederschlag darstellte. Dieser war

von gehr dunkelgelber Farbe und flockig. Er wurde mit häufigem Wasser ausgewaschen.

- d. Die Feuchtigkeit, die hier gesammelt wurde, erlitt vom Eintröpfeln der Auflösung des kleesauren Kali nur eine geringe Trübung. Der Niederschlag wurde sorgfältig ausgesüßt und wog nach dem Trocknen 4½ nach dem Glühen 2½ Gran. Die von dem Abscheiden dieser Kalkerde erhaltene Flüssigkeit wurde von kohlensaurem Natrum nicht im mindesten mehr geändert.
- e. Der gelbe flockige, gut ausgesüste Niederschlag ven c. wurde noch feucht mit ätzender Natrumlauge übergossen, und in die Wärme gestellt. Letztere nahm ihn größtentheils bis auf das Eisenoxyd auf, welches gehörig ausgewaschen, getrocknet und dann geglüht, 6; Gr. betrug.
- f. Die abgesonderte Natrumlange nebst dem Abauswasser lies bei Zusetzung des salzsauren Ammoniaks eine Erde sallen, die nach dem Aussüssen Trocknen und Glühen 171 Gran wog und Thonerde war.

Nach dieser Zergliederung enthält die untersuchte Erde an

Hagen

. **j** •

	in 300' Gran	im 100
grauitartigem Sande (F)	56,0ó	18,66
Wasser (C)	19,25	. 4,08
schwefelsaurem Bisen (D)	8.00 '	3,66
Koble (E)	3 7, 6 2	12,54
Rieselerde (G b)	157.00	52,53
Tkonerde (Gf)	17,20	5,73
Halkerde (i d)	5,11	0,57
Eisenoxyd (G c)	6,33	3,12
	296,51	98,48

Ob die Kalkerde wirklich als Bestandtheil dieser Erde anzunehmen sey, oder vielmehr, da sie so wenig beträgt, aus der Asche der zerstörten Braunkohle herrühre, lasst sich nicht entscheiden.

Anhang.

Als Anhang zu der vorhergehenden Analyse mag es nicht unzweckmäseig scheinen, einiges aus der Abbandlung des zu frühe verewigten Schweiggers über den Bernstein herauszuheben, was entweder unmittelbar gebört zu dem Kreive dieser chemisch - physikalischen Zeitschrift, oder denselben doch berührt.

"Der Baum", sagt der Verf., "an welchem der Bernstein östers anliegend zesunden wird, zeigt sich ähnlich gebildet einem Harzbaume. Mehrmals sah ich 3 — 5 Zoll lange Schichten von Bernstein zwischen gleichen Schichten des sossilen Baumes, ja östers mehrere abwechselnde Lagen von Bernstein und Holz, oder letzteres mit Bernsteinkörnern reichlich angesällt. Solche den Bernstein umschließende Schichten schier

über den Bernstein.

279

*nen mir jedesmal Rindensubstanz und nicht eigentliches Holz. Schon im aussern Ansehen sind sie von Stücken verschieden, welche wahres fossiles Holz sind; "sie bestehen nämlich aus donnen über einander lie-"genden Lamellen, welche völlig den Lamellen der Rinden ähnlich schen, sie zeigen sich nicht faserig · und sind daher ungleick zerreiblicher als das eigentliche Holz. Haung finden sich zahlreiche Risse nicht blos der Länge, sondern auch der Queers nach, so 'das die Substanz in kleine unvegelmäseige Stücke getheilt ist. Solche Queervisse können im Holze nur isparsam vorkommen, da es aus langen Fasern bestebt, und überbaupt unterscheidet man die eigentliche Holzmasse des fossilen Holzes auf den ersten Blick durch ibre faserige Structur und den nachher-näher zu be-- schreibenden Ban. " --

3, Allerdinge kein jetziger europäischer Baum Kefert Harz in so großen Stücken und in solcher Meuge als Bernstein ausgeflossen seyn mufe, wohl aber giebt das südliche Amerika Beispiele der reichlichsten Harzergüsse. Ich sah in England Stücke eines Har, ses, welche unter dem Namen Copel verkauft wurdenund an Umfang die gewöhnlichen Bernsteinstücke Abertrafen, auch aus einem Gusse, nicht aus übereinandergeflossenen Lamellen bestanden. Stücke dieses Marzes, welche der berühmte Maler und Naturforscher Sowerby mir seigle, waren gang mit Insecten" (Fliegen, Mücken, Ameisen) angefüllt, durchvichtig und von wasserhellen Farhe, in diesen Hinzichten mit dem Bernsteine vergleichbar. Ein Reisender, welches aus ·Chili vie mitgebracht hatte, versicherte Herre Somer--by dale dieses Harz-oftens in Fuß dicker Masse dem

a80 A. Fr. Schweigger

Stamm eines Baumes umgiebt, den er systematisch nicht benennen konnte."

Was die Bernsteinsäurs anlangt, welche in ihrem chemischen Verhalten von den Pflanzensäuren abweichende Bigenschaften zeigt: so erinnert d. V., dass er schon im Königsberger Archiv 1811. B. 1. S. 319. die Hypothese aufgestellt habe, dass Schwefelsäure die Umbildung jener vegetabilischen Säure veranlesst und Aberhaupt diejenige Veränderung des Harzes bewirkt .haben möge, durch welche der Bernstein chemisch verschieden sich zeigt. "Hierbei, sagt er, leitete mich die Bemerkung, dass diejenigen Stelleu der Ostseeuser, an welchen Bernstein gegraben wird, reich an Vitriel sind. Bei weiterer Untersuchung des Strandes seit jener Zeit erhielt diese Hypothese für mich noch größere Wahrscheinlichkeit. - Das meiste fossile Holz und der meiste Bernstein kommt swischen Palmeicken und Dirschkeim vor. Hier findet man Vitriol in größter Menge, häufig krystallisirt, und das fossile Holz so sehr davon durchzogen, dass es leicht an der Luft in Staub zerfällt. Bei Rauschen und Rantque wo gegenwärtig Bernstein gegraben wird, sind Spuren des Vitriols gleichfalls unverkennbar und länge den Usern erblickt man Streisen gelben durch Eisenoxyd gesärbten Sandes. Letztern halten die Berneteingräber sowohl bei Rauschen als Rantau für sichere Anzeigen des Bernsteins und behaupten, dass er nur unter solchen Streifen, jedoch auf unbestimmter Tiefe you 2 - 15 Fuss sich finde. Sollte diese Angabe auch irrig seyn, se ist es doch wenigstens höchst bemerkenswerth, dass an allen Stellen des Seensers, wo Bernstein gegraben wurde, die deutlichsten Spuren

über den Bernstein,

der Oxydation sich zeigen und nicht glaublich, dass diese ohne Einfluss auf den Bernstein blieb."

"Will man das gleichzeitige Vorkommen des Vitriols und Bernsteins für zufällig halten, so stehen gleiche Beobachtungen in andern Ländern entgegen. Der Bernstein, welcher im Amte Pretsch in Sachsen gefunden wird, liegt gleichfalls in-einer sehr vitriolhaltigen Erde und dieselbe Beobachtung wurde in einer spanischen Bernsteingrube gemacht" *).

"Vielleicht erhält obige Hypothese ihre volle Bestätigung durch eine der neueren Entdeckungen. John **) erzählt, dass Herr Apotheker Beissenhirts zu Preussisch Minden bei Bereitung des concentrirten Essigs mittelst essigsauren Kalks und Schweselsäure unerwartet Bernsteinsäure erhielt. Noch ist die Bildung der Bernsteinsäure auf diesem Wege unerklärt, aber glaublich, dass sie das Product der Einwirkung der Schweselsäure auf essigsaure Verbindungen ist. So konnte mithin eine gewöhnliche Pflanzensäure durch den Einfluse der Schweselsäure des Bodens, in welchem der Bernstein sich sindet, in Bernsteinsäure sich umgebildet haben. — Eine zweite Ersahrung dieser Art spricht nicht minder für obige Hypothese: Barth in Osnabrück machte die Beobachtung, dass vor der

^{*)} Beobachtungen, Zweifel und Fragen, die Mineralogie betreffend von Franz Freiherr v. Bereidingen, ate Auflage, Hannover 1792. I. p. 551 u. 559.

Naturgeschichte des Succiss, oder des sogenannten Bernsteins Köln 1816, II. p. 121. (Vergl. auch Jehr's Abhandlung über diesen Gegenstend im Berlin, Jahrb. für die Pharmacie 1818. S. 158 — 166, and 1820. S. 380.)

Destillation mit Schweselsaure bearheiteter Bernstein beträchtlich mehr Bernsteinsaure giebt, als man auf dem gewöhnlichen Wege erhält. Gehlen saud diese Angabe richtig *), und nicht minder der hiesige Herr Hosapotheker Hagen hei mehrmaligen Versuchen.
— Wenigstens ist die erwähnte chemische Verschiedenheit des Bernsteins kein Grund ihn als eine mineralische Substanz zu betrachten und überhaupt mag es nicht besremden, dass ein sossiles Harz mit einem frischen Harze nicht in allen Charakteren **) übereinkommt.

^{*)} Repertorium für Pharmacie, angesangen von Gebles, fortgesetzt von Buchner. Nürnberg 1815. l. S. 500. (Vergl. auch die Bestätigung durch Mayer's Versuche 1819. B. 7. S. 246.)

^{**)} Uehrigens ist doch zu bemerken, dass die Bernsteinsäure sehr nahe mit der Maulbeerholzsäure übereinkommt, welche Eleprote in dem maulbeerholzsauren Kalke fand, womit die Rinde des weisen Maulbeerbaums in Palerne bedeckt ist, Und an diese you der Bernsteinslure wesig verschiedene Maulboerholzsäare scheint nich wieder die von Scherer (Journal der Chemie und Physik B. IV. S. 566.) im Feldahorn gefundene Säure anzuschließen, welche sich vielleicht durch Behandlang mit Schwefelsäure der Bernsteinsäure näher bringen lässt. Scherer führt an, dass sie mit Schwetelsäure erhitzt angenehm riechende Dampfe verbreitet. Der Einfluss aber, welchen Scha felsäure auf die Bernstein-aure hatte, wird auch da, wo an den Fundorten Eisenvitriol fehlt, durch des Vorkommen einer andern schwefelsauren Verbindung des Gypses bestätiget, e. Pfaf über Bernstein im Segeberger Gype. (Journ, der Chem. u. Phys. B. 8. 8, 155.) und Despies

In dem folgenden Paragraphen geht d. V. zur Beantwortung der Frage über, zu welcher Familie der Baum gehörte, aus welchem das nun unter dem Namen Bernstein bekannte Harz floss. Ziemlich allgemein gilt er fir eine Palme. Es wird aber gezeigt, dass der Baum offenbar unter die Dicotyledonen gehörte, mithin keine Palme seyn konnte. Denn in allen Puncten stimmt wie umständlich dargelegt wird, der Bau des Fossilen preussischen Holzes, wobei der Bernstein sich findet mit dem Bau dicotyledoner Gewächse zusammen. - Dass es sossile Palmen im Nordenigibt, obgleich auf größeren Tiefen und anderen Erdlagern mag zur Annahme geneigt gemacht haben, das Bernsteinholz sey eine Palme. Bis jetzt scheinen aber nirgends in Preußen Spuren von Palmenholz vorgekommen zu seyn; denn auch das versteinerte Holz, welches am Strande sich findet, hat unverkennbar die Merkmale dicotyledoner Gewächse.

"Dass die Zeit der Bildung des Bernsteins nicht in die älteren Perioden der Erde fällt, ergiebt sich leicht daraus, dass man die Insekten, welche in ihm vorkommen, meistens mit Bestimmtheit zu Gattungen bringen kann, die noch auf der Erde lebend sich sinden (und das lange, nachdem schon Gewächse die Erde bekleideten, der Bernstein erst sich bildete, erhellet, indem man Moorerde in ihm eingeschlossen sindet.) Ob aber die Arten (species), welche zur Zeit der Bernsteinbildung vorhanden waren, jetzt

über den Bernstein im Honnegenischen (a. a. O. R. 30; \$, 124.)

A. Fr. Schweigger

von den Unberresten der letzten Erdrevolution kaum einige Species noch auf der Erde lebend geglanbt werden, so wird man zur Annahme geneigt, daß der Berneteinbaum gleichfalls unter die ausgestorbenen Körper gehört."

Re wird nun von den im Bernsteine besindlichen Insecten *) u. s. w. umständlicher gehandelt; auch von den vermeintlichen Früchten des Bernsteinbanmes. Hierbei wird auch als wahrscheinlich herausgehoben, dass nicht aller Bernstein von einer einzigen Benmspecies kam. "Es ist nicht zweifelhaft" heist es dann in einem der letzten Paragraphen dieser naturhistorischen Abhandlung, "dass der Bernsteinbanm

^{*) &}quot;Es ist auffallend, heisst es bei dieser Veranlassung in einer Note, dass alle vegetabilischen Theile, welche Sendelies im Bernsteine abbildet, und auch alle, welche meine Freunde und ich sahen, wahrscheinlich keinem Banme angehörten. Immer sind es kleine Biätter, die wohl sufillig am Stamme hingen, - Man könnte hieraus eine neue Uebereinstimmung des Bernsteinbaumes und der Harzbäume ableiten; denn wenn das Bernsteinharz, wie das Harz der jetzigen Bäume, vorzugsweise aus der Rinde des Stammes sole, so konnten Baumhlätter nicht leicht eingeschlossen werden. - Sehr wünschenswerth ist eine genane Untersuchung der im Bernsteine vorkommenden Vegetabilien, deren Anzahl aber sehr geringe scheint, - Die meisten Stücke, welche Sendelles beschrieb, befinden sich in Dresden, einiges erhielt er von Elefe und doesen reichhaltige Sammlung ist in Erlongen als Rigenthum der Baiversität, Möchten diese Stüche beld besser beschrieben werden, als Souddies in seinem Zeitalter Yermochie.

über den Bernstein.

285 .

unter diejenigen Körper gehört, die erst bei der lets-. In Revolution untergingen, welche die Erde erlitz, Nimmt man an, dass vor dieser Periode ein tropisches Klima in Preußen. war: so entsteht gunächst die Frage, ob denn überhaupt die Fossilien, welche ans jener Zeit sich berschreiben und im Norden vorkommen, Spuren einer tropischen Welt an sich tragen. Dieses scheint keineswegs der Fall. Man konnte jedoch für eolohe Behauptung die Mammuthe und Rhinoceros anfihren, welche im Norden sich finden; da aber diejenigen Exemplare, welche in Siberien mit Fleisch gefunden wurden, ein haariges Fell hatten, wodurch sie von den Arten dieser Thiergattungen, welche die heise Zone bewohnen, höchst merkwürdig sich unterscheiden, so ist as sehr wohl glaubhaft, dass sie zwar keinen kalten Erdetrich, aber such night eine heiße Zone bewohnten, und dieses um so mehr, da keine Palmen noch andere Anzeigen einer tropischen Vegetation unter den Körpern vor. kommen, welche durch die letzte Revolution untergingen, und in nordischen Gegenden liegen. - Der Anblick der Fossilien der obereten Erdschicht lehrs blos, dass vor der letzten Revolution der Norden einwarmes Klima hatte; aber nichts beweisst, daß tropisches Klima vorhanden war, und dasselbe lehrt die Untersuchung der Bernsteinlagen. Daß in diesen keine Palmen sich finden, wurde bereits erwihnt, und Baume, welche ein so flüssiges Harz liefern, als das Bernsteinharz gewoods seyn mule, sind keinesweges blos der heifsen Zone eigen, wie das angeführte Beispiel eines in Chili wachsenden Harsbaumes zeigt, der einen Saft von vielleicht gleicher Flüssigkeit argielst, Kein Insect oder im Bernetein eingeschlosse-

mes Blatt wurde his jetzt hekannt, aus dessen Bildung man schließen könnte, dass es einem heissen Erdstrich. angehörte. Vielmehr sah ich vor einigen Jahren zu-Dauzig eine Frucht im Bernsteine, welche mir der Frucht einer Erle sehr abnlich schien; jeduch sorg. fältige Untersuchung war mir nicht gestattet. Unzuverlässig ist die Nachricht, dass man Tannepuadeln im Bernsteine fand; aber neuerdings sah ich in der Sammlung des Herrn Professors Reich zu Berlin einen kleinen Strobilus im Bernsteine, der allem Anscheine nach einer (unbekannten) Species der Gattung Pinus angehörte, wenigstens nur zur Familie der Coniserae sich bringen lässt. Hierhei ist es temerkenswerth, dass Erlen und Taunen nicht über den drejsigsten Breitegrad sich erstrecken und dass nicht einmal bis zu diesem Grade in der nördlichen Erdhälfte Bernstein gefunden worde. Man fand ihn nämlich vom Bismeere bis nach Sicilien, jedoch auf der andern Halste wurde er südlicher beobachtet, namentlich in Madagaskar. "

"Die Umstände, welche beweisen, dass zur Zeit der Bernsteinbildung Preußen ein südliches filima hatte und diejenigen Umstände, welche darthun, dass dieses Klima nicht das der heißen Zone gewesen seyn könne, leiten auf den Satz, dass damals ein Klima, wie es jetzt in Gegenden sich sindet, welche den Tropenländern nahe liegen, nahe an die Pole sich erstreckten und mithin die kalte Zone auf einen schmaleren Erdstrich lieschränkt war, als gegenwärtig."

"Sämmtliche Folgerungen berühen auf der Voraussetzung, dass der Bernstein nicht aus dem Säden
angeschwemmt ist und dasür sprechen mehrere Gründe."— "Da, überhaupt Körper, welche der keilsen

über den Bernstein.

287

Zone ausschließlich eigen sind, in der obereten Erdsohicht des Nordens nicht vorzukommen scheinen, so
wird ge zweifelhaft, dest eine plötzliche reisende
Fluth von Süden nach dem Norden Statt gesunden
habe und kaum eine solche konnte ganze Wälder in
einerley Richtung forzsühren und in Prensen ablagern,
wo im Vergleich zu den übrigen Ländern fast aller
Bernstein ist. Ueberhaupt aber ist eine Anschwemmung des Bernsteinbaums aus beträchtlicher Ferne
nicht glaublich, denn man findet den Bernsteinbaum
weniger im ganzen Lande ausgestreut, als vielmehr in
eiszelnen Strichen beisammenliegend. Ein solcher
Strich erstrackt sich zwischen Polemicken und Direchkeim landeinwärts und länge dem Boden des Meeres. "

, Dals Wasser den Untergang des Bernsteinbau. mes berbeiführte, läfst sich aus der Neigung der Bernsteinlager vom Land abwärts in den Bollen der Sas, und aus dem Umstande, 'dass das gazza proulsische Gestade aufgeschiementes Erdreich ist, mit Sicherheit annehmen. Dafs, ein plötzlicher Untergang der Baume Statt gehabt habe, ist nicht minder glaublich, and besonders aus der auf mehrere Grande gestatzten Behauptung der Geologen zu entnehmen, daß die Revolutionen der Erde plotzlich eintraten. Den aichersten, Beweis, dass dieses bei der letzten Erdrevolution der Fall war, geben die oben erwähnten Elephanten und Rhinoceros, welche gewis nur dadurch der Verwesung entgehen konnten, dass sogleich nach dem Tode Eis sie umvoblofe, mithin auf einmal aus einem warmen Laude ein haltes wurde. Da der Berasteinhaust wohl ohne Zweifel un derselben Pariode naterging, so ist eine plätzliche Ueberschwemmung, welche die Wälder niederstreckte, wahrscheinlich,

Bernstein weich ins Wasser gekommen seyn mußer Das merkwürdigste Beispiel dieser Art, welches mir vorkam, besitzt Herr Medicinalrath Hagen, nämlich einen Pucus, der zwischen zwei Bernsteinstücken liegt, die mit einander sich verbunden hatten. " — " Dass die Ueberschwemmung der Ufer mit Macht und daher wohl plötzlich geschah, ergiebt sich auch daraus, dass die Stämme gebrochen, und häusig blosse Bruchstücke gesünden werden."

"Noch führe ich", heiset es zum Schlusse, "die siemlich allgemeine Behauptung an, dass der gegrabene Bernstein wesentlich verschieden ven demjenigen sey, welchen die See auswirft, dass ihm Durchsichtigkeit sehle, dass er keine Insecten enthält und dass nur er mit einer Kruste überzogen sey. Keine dieser Angaben ist gegründet, Ich habe dem Ausgraben des Bernsteips mehrmals beigewohnt, und viele durchsichtige Stücke von der hellsten Farbe gesehen, und auch Insecten im gegrabenen Bernstein. Oberstäche sowohl der gegrabenen Stücke, als derjenigen, welche die See auswirft, ist rauh und mehr oder minder brüchig, daher mit einer Kruste bedeckt, die nichts anderes als Bernstein ist. Sie ist am gegrabenen Bernstein allerdings hänfiger, und oft (aber keinesweges immer) dicker, als an desjenigen Staeken, welche das Meer auswirft, weil die Oberfläche der letzteren durch Wasser und Sand abgerieben wird. Bis sur Dicke einer Linie sah ich diese Rrusts

über den Bernstein.

289

oberstäche der Erde in Lithauen war gesunden worden. Nach der Versicherung der meisten Bernsteingräber ist der gegrabene Bernstein häufig spröder, als derjenige, welchen die See auswirft, und der Bernstein von Groß-Hubenicken (wo am meisten Vitriol ist) wurde mir mehrmals als der sprödeste genannt,"

Einige Versuche mit der gewöhnlichen

Elektrisirmaschine

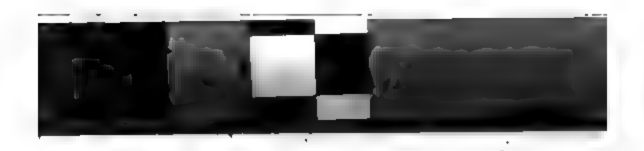
zu magnetisiren

Tom

Dr. Carl Joh. Hill,
Astr. Obs. zu Lund *).

Im verwichenen Frühjahre (1821) machte ich einige Versuche mit einem einzelnen galvanischen Paare, theils um die berühmten Oerstedischen Versuche zu wiederholen, theils um einige streitige Puncte näher zu prüfen. Das erste gelang sehr wohl: die preiswürdigen Date des Entdeckers wurden alle zur Genüge bestätigt. Da dieses schon von Hornmacher geschehen ist, so erachte ich es nicht für nöthig, das Nähere anzugeben. Doch will ich im Vorbeigehen andeuten, wie ich die zerstreuten Erscheinungen in einige allgemeinere Horte zusammenfasse, da es zur Erklärung mehrerer verwickelteren Erscheinungen sehr

^{*)} Fingesandt von Herrn Professor Oersted,



durch Reibungselektricität.

291

dienlich ist. Wenn wir une nämlich ein einfaches Paar von Zink- oder — Pol nach Westen, und Kupfer- oder + Pol nach Osten denken, und diese Pols durch einen parallelogrammatischen, nach Süden gekehrten Drath vereinigen; so wird die Nadel eines Compasses ihren Nordpol, wenn sie selbst in Anseahung der Seiten des Parallelograms

waten ist,
Wenn sie oben ist,
ist sie aber innerhalb

nach aussen kehren.

nach innen;

nach unten,

nach oben.

Es versteht sich leicht, dass dieses nur die rechte Zusammensassung des angeschauten Phänomens ist. Dem eigentlichen Verständnis desselben muß nur erst nachgesorscht werden. Da dieses aber nicht gut mit meinem kleinen Apparate gelingen wollte, und die Anschaffung eines grösseren mir eben so theuer gekommen wäre als sein Gebrauch; so nahm ich meine Zugflucht zu einem gewöhnlichen Elektricitätsapparat; wobei ich dem Beispiel des großen Mannes folgte, der mit derselben alle gewöhnlichen galvanischen Gascentwickelungen ausgesührt hat. Mit meinem Apparate (einer Scheibenmaschine, mit einer blauen Scheibe von 1,7 schwedischen Fuße im Durchmesser) konnte nicht sonderlich große Intensität erreicht werden.

Da ich aber dennoch damit magnetieiren wollte, so schien es mir zunächst am vortheilhaltesten durcht einen stetigen elektrischen Strom dem galvanischen nachzushmen, und ihn so über eine übermagnetische Nadel zu leiten, um zu versuchen, wie er am kräftigsten den Magnetismus zu zerstören strebe. Dem zufolge nahm ich eine Nadel, die so stark magnetisist war, daß sie eine Compaisnadel um alle zurücketiele;

Hill über Magnetisirung

393

ringsum wickelte ich einen messingenen Drath in einer rechte gewundenen Schraube, welche beiderseits
in einer Achse hervorragte.

Die Achse, die dem Nordpol am nächsten war, kehrte ich dem Conductor so nahe zu, dals ein beständiger Strom von Funken unterhalten wurde:

 mach
 2'
 repellirte sie nur
 25°

 4'
 22°

 6'
 20°

 8'
 19°

 10'
 18°

 12'
 18°

Die Wirkung war demnach deutlich gezug, wiewebl enhwach und langsam.

Da ich aber darch mein kleines galvanisches Paar keinen fixen Magnetismus erhalten konnte, so war so mir sehr wahrscheinlich, dass, obgleich bei der magnetischen Reaction nur die Quantität der Elektrisität in Berechnung kommt, es zur Fixirung des Magnetismus demnach einiger latenaität bedürfe. Demnach versuchte ich einen elektrischen Schlag: und die Winkung war die erwänschte. Die Nadel, die durch einen so lange (12') unterhaltenen elektrischen Strom nicht weiter als zu 18° geschwächt werden konnte, wurde durch einen einzigen Schlag einer kleinen Flacehe, die zur vollen Ledung 15" ja nur 10" brauchte, ganz ummagnetisirt, so dass das Ende, welches so eben 18° N war, nun 28° S zeigte *).

^{*)} Die Stärke des Magnetismus wurde dadurch gemeinen, daß die zu prüfende Nadel lothrecht au die Peripherie eines Compasses im magnetischen Meridian oder & die 10

durch Reibungselektricität.

Durch einen umgekehrten Schlag erhielt sie wieder 25° N. eine größere Flasche (die 11 bis 2' zur vollen Ladung brauchte), mehrere Schläge in selbiger Ordnung nicht höher als zu 33° S treiben: welches auch der größete Magnetismus, dessen die Nadel filhig war; denn durch einen ziemlich starken natürlichen Magnet konnte sie wohl zu 34° bis 35° gebracht worden, sank aber bald zu 31 bis 32". Das dem Knopfe der Flasche zugekehrte Ende wurde immer SP, wenn die Nadel in einer rechts gewundenen Schraube lag. Die Magnetizieung gelang sonach am besten, wenn ein elektrischer Schlag durch eine ripge um die Nadel gewundene Schraube geleitet wurde. Dieses war es, was mahrers alters Physiker suchten, aber nicht fanden; sie suchten nämlich den Magnetismus da, wo die Blektricität am stärksten ist: -- mitten im Schlage, - und branchten sonech die zu magnetisirende Nadel als Leiter.

Aber auf diesem Wege gehet immer der Megnetismus nur verloren, wenn der elektrische Schlag gewade durch die Nadel geleitet wird. Ich habe nämlich bei Prüfung ihrer Vereuche gefunden, dass der Magnetismus immer ganz und absolut weggenommen werden kann; (was, wie ich glaube, sonet nicht anders bewirkt werden konnte, als durch eine entgegengesetzte Magnetisirung und stetige Prüfung, ob es auf

Grade östlich davon (welches durch 535° oder 550° angeseigt wird) gehalten wurde, wenn sie nun den Nordpol der Compassundel 18° hindurch treibt, so neige ich das an dadurch, dass ich suge, sie habe 28°N. Die absolute Stärke kann nach Hrn. Hatstene oder Ainer Thonzien berechnet werden.

Hill über Magnetisirung

294

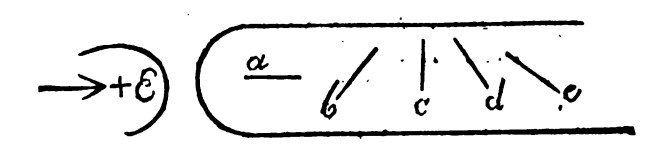
o' reducirt sey; oder darch Rothglühen - beides sehr beschwerlich). Dieses geschieht so: die zu entmagnetisirende Nadel wird zwischen zwei zugespitzte Leiter so gelegt, dass sie etwa ! Lin. von beiden absteht und alle drei in gerader Linie sind, weshelb die Nadel selbst sehr gerade seyn muss; auch können mehrere Nadeln so gelegt und zugleich entmagnetisirt werden). Wenn nun ein hinreichend starker elektrischer Schlag oder ein dergleichen zu wiederholten Malen hindurch geleitet wird, so wird aller Magnetismus zerstört, ohne dass er oder der entgegengesetzte durch mehrere oder einen starken Schlag erweckt werden kann. Gedrebter Eisendrath No OO . . . No 5. . brauchte nur einen einzigen Schlag aus der mittleren Flasche (von 2 F2 Fläche): größere Nähnadeln und Uhrsederstüken bedursten 2 bis 3 aus der grössten (ron 4 F' Fläche); - die Stellung der Nadeln gegen die Brde ist ziemlich gleichgültig; doch versteht es sich, da die Wirkung des Erdmagnetismus nicht gans null seyn kann, dass es am vortheilhastesten seyn wird, sie von Osten nach Westen zu richten. Das Nähere werde ich nachher angeben, wenn ich zur Prüsung der alteren Versuche komme. Erstens will ich nun

Die Entstehung des Magnetismus

untersuchen. Das Element dieser Bracheinung habe ich durch eine Analysis so ausfindig zu machen gesucht. Auf eine längliche kupferne Scheibe legte ich mehrere Stücke von Eisendrath in verschiedener Stellung gegen die Achse der Scheibe: nämlich a längs der Scheibe, b unter 45°, c unter 90°, d unter 155° und e unter 300° gegen die (lange) Achse der Scheibe, so

durch Reibungselektricität.

dass die mit b, c, d und e bezeichneten Enden alle demselben Rande der Scheibe am nächsten waren.



Nun leitete ich ein paar kräftige elektrische Schläge durch die Scheibe: worauf im a kein Magnetismus sich vorfand, wenn es auch zuvor magnetisch gewesen war; b war aber sehr deutlich magnetisch, c noch stärker, d und e etwas schwächer; dabei war es am merkwürdigsten, dass alle mit b, c, d und e bezeichnete Enden der Nadeln, sonach die, welche ilerselben Kante der Scheibe am nächsten gewesen waren, alle denselben magnetischen Pol zeigten. Dass a keine Magnetisirung hatte, ist in Uebereinstimmung mit vorhergehender Beobachtung, dass ein Schlag gerade durch die Nadel den Magnetismus derselben zerstört, welche Regel sonach erweitert wird: dass ein elektrischer Schlag parallel der Nadel deren Magnetismus zu vernichten strebt, obgleick um so schwächer, je größer der Abstand ist.

Liegt aber die Nadel in schieser Richtung, so magnetisirt sie der elektrische Strom und vorzüglich am stärksten, wenn er rechtwinklig auf dessen Richtung streicht. (Dieses wird unten näher untersucht und gezeigt.)

Wenn nun die Nadeln alle umgekehrt wurden, so dass b, c, d, e der anderen Kante am nächsten waren, so erhielten sie alle den entgegengesetzten Magnetis-

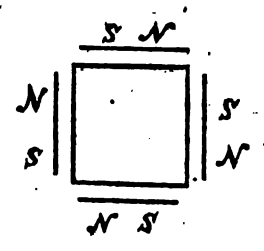
s96 Hill über Magnetisitung

mus. Wurden sie aber auf der unteren Seite der Platte besestigt, so wurden sie in umgekehrter Ordnung magnetisirt; d. h. an demselben Rande; wo oben NMagnerzeugt wurde, zeigte sich nun SM, und am entgegengesetzten NM, welche Erscheinung ganz mit der von Herra Prof. Berzelius beobachteten übereinstimmte.



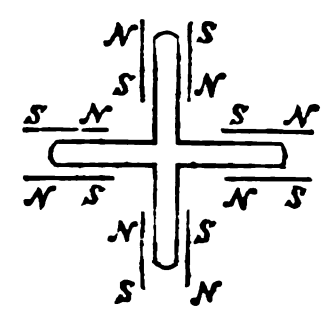
Um aber zu prüsen, wie es eich mit der darauf gebauten Theorie verhalte, habe ich solgende Versuche angestellt:

1) Rings um ein bleiernes Quadratprisma wurden Stücke Eisendrath auf jeder Seite gelegt, und einige elektrische Schläge hindurch geleitet: die Dräthe wurden magnetisch, aber schwech, so dass es schwer war, die Lage der Pole zu bestimmen, doch schien schon hervorzugeben, dass die derselben Ecke zugekehrten Enden nicht gleichnamig waren; um es aber deutlicher zu beobachten, nahm ich ein kupsernes Biech, beugte es zu einem Quadratprisma von 5 Lin. Seite, and legte die Drathe rings um; bierauf leitete ich eimen Schlag hindurch; die Pole waren nun sehr deutlich und lagen so. dass auf den zwei nächsten Seiter des Prisma die Enden der Drathe am mittleren Ecke entgegengesetzten Magnetismus hatten; wenn ich sonach an dem Prisma herumgebe, so babe ich an jedem Stücke denselben Pol auf dem mir am ersten begegnenden Ende, und den entgegengesetzten auf dem andern; so dass in der Ordnung folgt + -, + -, + -,



- 2) Wurde das kupferne Blech zu einem Prisma, von mehreren Seiten gebogen, und Eisendräthe an jede Seite gelegt, so war dieselbe Vertheilung der Pole rings um das Prisma zu beobachten: die ersten Enden hatten denselben Pol, und die letzten den entgegengesetzten.
- 5) Zwei messingene Cylinder von 10 Lin. Durchmesser wurden jeder an einem Ende durch Einsägung in acht gleiche Theile gespalten, und dann durch kupferne Scheiben, die in die Einsägungen gescheben wurden, verbunden. Auf diese Scheiben legte ich beiderseite Eisendräthe, und leitete einige starke elektrische Schläge durch den Cylinder und die Scheiben. Die Nadeln wurden magnetisirt, so daß die Enden, die am äusseren Rande der Scheibe lagen, auf entgegengesetzter Seite der Scheibe entgegengesetzten Magnetismus hatten. Wenn ich aber in der Peripheria herumgehe, kommt mir immer au jeder Scheibe der halbe Pol am ersten vor, so daß ich dabei habe †,

- +, -+, etc. Wenn ich nun in Anschung des



elektrischen Stroms in derselben Richtung fortgebe, als so eben auf dem Priema, und ich auf derselben Eeke von diesem die Ordaung + — habe, so bekomme ich hier bei der halben Kante der Scheibe — +, sonach die Vertheilung der Pole in umgekehrter Ordnung; das heifst, dass die gedachte Ausdehnung der Scheibe zu einem vierseitigen Prisma nicht gesehehen konnte, ohne eine neue Vertheilung des Magnetismus auf die dadurch neu entstandene Fläche. Fs ist demnach klar, dass die vermutheten 4 longitudinalen magnetischen Pole im elektrischen Leiter nicht zu finden sind.

Aus allen diesen Versuchen geht aber deutlich hervor, dass eine magnetisirende Kraft rings um der Leiter in bestimmter Ordnung wirke: um aber die Richtung und Wirkung derselben bestimmt angeben zu können, muss ich vorerst einige Ausdrücke erörtern und bestimmen, welches desto nöthiger ist, da sie ohne Uebereinkunst über die rechte Bedeutung derselben auch von größeren Gelehrten sehr zweiden-



'tig und unbestimmt (ja unrecht und wider prechend) gebraucht werden.

Das Ende einer frei schwebenden Nadel, das sich nach Norden kehrt, nenne ich Nordpot (NP), sage aber, dass er — M oder auch Sied-Magnetismus (SM) habe, weil dieser derselbe ist, der sich im sildlichen Toesle der Erde befindet. NP und NM haben demnach entgegengesetzte Bedeutung, doch glaube ich, dass es keine solche Zweideutigkeit oder Irrung vörnerachen werde, als wenn z. B. Hr. Ampère ihn SP nennt; welches SP man sich durch SM übersetzen hann.

Rechts und links sind auch Worte, deren rechte Anwendung man bei den mehresten vermilst: So verschiedentlich sie auch im gewöhnlichen Sprachgebrauche angewendet werden, so lassen sie sich dech alle auf ein gemeinschaftliches Printip zurückführen. Sie beziehen sich nämlich nur auf eine Bewegung, utd. seigen eine Abweichung von der geraden Richsung an: 'ob man (statt gerade vorwärts) nach der 'einen oder der andern Seite hingehet oder schaues. So z. B. 1) ist das rechte Ufer des Rheinstroms dasjenige, welches mir zur rechten Hand ist, wenn ich mit dem Strom gehe. - s) Ich bewege mich in einer Spirale rechts, wenn ich anstatt gerade (den Radius) hinaus zu geben, immer zur rechten abweiche. 3) Wenn dieses aun aber anstatt auf derselben Ebene zu geschehen, auf der Oberfläche eines Kegels von dessen Spicze aus geschähe, so wird es eine Schneckenlinie rechts: deren Seitenlinie der vorerwähnte Radius ist. 4) Verwandelt man nun aber den Regel in einen Cylinder, so wird der Weg eine rechte gewundene Schraube, weiche demnach entstehet, wenn men, an-

statt die Seitenlinie gerade vorwarts zu gehen, immer zur rechten abweicht. Geht man rücklings, so wird der Weg von derselben Beschaffenheit seyn. Gehet man aber auf der andern Seite der Ebene oder der innern Seite des Kegels, oder des Cylinders, so wird der Weg, der so eben eine Abweichung zur rechten war, nun eine zur linken. 5) Es fragt sich nun aber, wie man zu einer kreissörmigen Bewegung kommen werde: man sieht, dass es auf doppelte Weise geschehen kann: entweder durch Umwandlung der Spirale (2) in einen Kreis, oder durch die gleiche Umwandlung der Schraubenlinie (4). Von einer circularen Bewegung kann es demnach nicht entschieden werden, ob sie rechts oder links geschehe, wenn nicht zugleich angegeben wird, von welcher Seite der Ebene des Kreises ich sie anschaue. Analog mit (2) kann ich mir vorstellen, dass ich der Achse parallel mich in der Peripherie berumbewege: rechts, wenn mir die Achee zur rechten ist; oder auch ich stehe in der Achee selbst, und sehe die Peripherie sich vor mir vorbeibewegen: kommt ein Pauct derselben von der linken Hand und geht nach der rechten, so sage ich, dass der Kreis nach rechts rotire: wenn ich aber anstatt still zu stehen, mich so bewege, dass ich immer denselben Punct der Peripherie vor mir habe, so mache ich eine Wendung oder Schwenkung nach rechts.

Analog mit (4) aber würde die eireuläre Bewegung so betrachtet werden können, daß ich mich so
an der Peripherie stehend denke, daß der Mittelpunct
des Kreises mir gerade unter den Fälsen wäre; das
Ende aber des Cylinders, nach welchem die Bewegung geschehen sollte, während die Schraube zum
Kreis geworden wäre, sich mir links besinde, wenn

3e1

die Bewegung nach rechts ist. - Oder auch, was besser ist, ich denke mich auf der Achse der Bewegung (oder der Seite des Cylinders) stehend, und sehe dahin, wohin die longitudinale Bewegung geschieht: wenn nun ein Panct in der Peripherio sich vor mir hin nach rechter Hand bewegt, so sage ich, dass er nach rechts rotire. So sagt man z. B., dafe ein Schlitesel nach rechts gehe, wobei die Richtung, worin der Schlässel in das Schlofs geschoben wird, die longitudinale Bewegung bestimmt. Die erste Betrachtung paist besser and ein horizontal sich bewegendes Rad, bei dem ersten ist es die Schwere, welche die longitudinale Bewegung bestimmt, die demnach vom Kopfenach den Füssen geschieht, oder wie Hr. Ampère es bestimmt, vom Fulse nach dem Kopfe. Die letzte auf ein verticales.

Wenn wir nun diese Bestimmungen auf die Magnetieirung durch den elektrischen Strom anwenden, so kann ich mich auf dem elektrischen Leiter mit (z. B.) + E gehend oder sehend denken (der Sprachgebrauch (1) som Rheinstrome so erweitert, dals ich mich auf allen Seiten des Leiters gehend denke), das Ende des Bisendrathes, welches mir rechts ist, sage ich dann, sey rechts um den positisen elektrischen Strom, was auch dasselbe ist, als oh ich mich in dem Strom liegend denke, so dals der Strom vom Kopfe nach den Fülsen gehet. Dieses Ende war nun in allen Versuchen NP oder hatte + M oder SM.

Es verstehet sich, daß, wenn die Nadel zuvor megnetisch und beweglich war, sie durch den elektrischen Strom so gekehrt werden aufs, daß der Magnetismus in ihr liege, do wie er in anbeweglicher

Stellung hervorgebracht werden würde. Die gemeinschaftliche Regel wird demnach:

+ M (oder SM) in unbeweglichen oder NP in beweglichen Nadeln, die ausser dem elektrischen Strom in einer mit ihm nicht parallelen Lage sind, besindet eich rechts um den + E-Strom, und links um den - E-Strom.

NM, oder — M, oder SP besindet sich aber links um den + E-Strom und rechts um den — E.

Diese Regel ist dieselbe wie die Ampèreische: obgleich sein SP unser NP ist. Die Uebereinstimmung kommt daher, dass das, was er links um den Strom nennt, eigentlich rechts ist. In unsere Regeln kann man sich leicht orientiren, wenn man rechts als + und links als ein — vorstellt: da die gewöhnliche algebraische Multiplicationsregel gilt: dajs gleiche Zeiechen +, und ungleiche — hervorbringen.

$$\begin{cases}
+ M : + H + E \text{ und } + M : - H - E \\
-M : -H + E \text{ und } -M : + H - E
\end{cases}$$

wo + H ,, rechter Hand (H) von ... " gelesen wird,

Da nun so die ersten qualitativen Bestimmungen ausgemacht worden, so kann ich zu den quantitativen echreiten, wobei vorerst folgendes untersucht worden muß.

Ob der Erdmagnetismus einen bedeutenden Einfluss auf das Magnetisiren durch Elektricitüt habe.

Aus den vorhergehenden Versuchen, bei welchen die Scheihe verschiedene Lagen batte, schien zu folgen, dass der Erdmagnetismus keinen besondern Ein-

303

flus habe. Um dies aber näher zu pröfen, nahm ich einen Streifen Kupferblech von 4 Lin. Breite, und der Form eines Quadranten; diesen legte ich erst horizontal, mit dem einen Ende nach Nord, dem andern nach Ost. An verschiedene Pupcte desselben legte ich Stücke Drath in der Richtung von Radien des Quadranten, und leitete dann einige elektrische Schläge durch. Darauf fand ich, dass die Nadel, welche auf dem östlichen Ende des Streifens lag (also vom O, nach W.), 141° zeigte, die nächste 14° und so fort 15, 14, 14, 15, 14, 14, 14, 15 bis zur letzten. von N. nach S. gerichteten, die ebenfalls 15° Magnetismus hatte. Wurde dagegen die Scheibe unter 68% gegen den magnetischen Nord geneigt gehalten, so war der Magnetismus der horizontal von O. nach W. liegenden Nadeln 19°, so weiter 18°, 20°, 18,5° bis 19°, welche letztere in der Lage der Inclinationsnadel sich befand, so dass sie also nach oben Nordpol zeigen muiste; dennoch aber war die Stärke ibres Magnetismus nicht größes, als die der horizontalen, auf welche der Erdmagnetismus nicht einwirken konnte.

Hieraus nun ist deutlich, dass der Erdmagnetismus keinen Einsluss auf den durch Elektrisirung erweckten hat. (NB. aber nur wenn der Versuch nicht zu lange währt; Drathstücke, welche ein oder zwei Tage in der Richtung NS lagen, sand ich dann mit ziemlich starkem Magnetismus begabt). Die geringen Abweichungen von i bis 1° konnten theils Observationssehler seyn, theils von der ungleichen Länge der Drathstücke (wiewohl sie alle die Breite des Streisens zur Länge hatten), theils auch von mehr oder weniger Erhöhung über dem Streisen. Deshalb musste ich diese Ungleichheiten näher untersuchen. Nämlich

1) Ungleiche Länge.

Auf einen zollbreiten Streifen legte ich Stahldrathetäcke

1	von Län-	aie	repell	irten	Thre Pole la-	Berech-
	8€⊍ .		nach	1 0 1	Seu som	nung
			8 Schl.	11 Sch.	Ende	
A.	2,1 Zoll 1,35	U°	110	23°	o,5 Zoll	33*
B.	1,35	11	16,5	22	0,5 Zoll	22
C.	0,95	5	17	21		30,9
D.	0,9	1	10	18,8		19,8
E.	0,8	8	11	17,8		17,6
E. F.	0,5	ŧ	5	5		10
H.	0,5	0	0	0		4

Die Enden von A, welche ein ziemliches Stück über den Rand des Streisens herausstanden, waren so indisserent für den Magnetismus, dass sie auf den Compass nicht eher wirkten, als bis sie seinen Polen bis auf 1 ja ! Linie genähert wurden. Die Pole von A und B fanden sich genau in den Puncten, welche über den Rändern des ausladenden Streisens gelegen batten, so dass also der Streisen an seinen äussersten Rändern am stärksten magnetisirt, während er länger einwärts weniger Krast hat, und nur nach öster wiederholten Schlägen einigen Magnetismus in den kürzeren Drathstücken erregen kann.

Wenn ich A, B und H gleich oft mit demselben Magnete strich, war die Stärke des so erhaltenen Magnetismus 39°, 52°, 14°. Der einzelne Schlag durch den Streisen vermochte also nicht, ihnen das Maximum des Magnetismus zu ertheilen (welches doch ein Schlag in einer Spirale herumgeführt bewirkte). Diesem Versuch gemäß ist es schwer sich zu überreden, daß des Magnetismus Stärke auf der Länge der Drathstücke beruhe, da sie doch so sehr von der Anzahl

305

der Schläge abhängt. Setzen wir diese unendlich, so scheint die Intensität auch bei ungleichen Längen dieselbe zu seyn; um so mehr, de die angesetzten Grade nicht direct sie selbst, sondern die ganze Reaction messen, welche durch die größere Nähe des entgegengesetzten Poles in den körzeren Dräthen so anhr vermindelt wird, weil dieser attraltirend auf den Pol des Compieses wirkt, welcher vom andern Bude repellirt werden soll.

Doch kann, wenn die Breite des Streifens = b; die Länge des Drathes = 1 < b, die absolute Reaction für Länge = r für irgend eine Länge 1 ungeführ ausgedrückt werden durch r b, denn im vorheit gehenden Versuch erhielten wir zuletzt r = 51°, wordans durch Berechnung die in der letzten Columne der Tabelle angesetzten Reactionen sich ergeben, welche einigermaßen sich den observirten in der nächst vors deren Columne nähern.

Bei diesem Versuch wurden die Nadeln winkelsrecht auf den Streifen gelegt; ich legte sie dann schief, so nämlich dals A und B mit ihren Enden die Ränder des Streifens berührten , und C | A, B | B.

Nach ein paar Schlägen (ihr Magnetismus war vorher auf die oben erwähnte Art ihnen entnommen) hatte

Die von ungleicher Länge, welche parallel lagen, erhielten solchergestalt um so näher dieselbe Stärke, je schräger sie lagen, dagegen diese sich bei winkelrecht ter Lage ungefähr proportional den Längen seigte.

Jeorn. f. Gbein N. B. 4, Bd, 3- Hoft,

91

Um einigermaßen zu erforschen, wie dieser sich mit I ändern würde, legte ich Drathstücke unter 50° gegen die Richtung des Stromes geneigt, wodurch folgender Magnetismus erweckt ward:

Bei Länge	nach 3 Schläg.	nach 6 Schläg.
s Zoll .	80°	210
3,5	19	18
1, 4	15,5	18
1, b	15.	19
'0,5 a	8 .	8
0,5·b		•

Sie lagen alle mit ihrer Mitte auf der Mittellinie des Streisens, ausgenommen b auf dem Rande.

Daraus ersieht man, dass nach Verhältnis der Anzahl der Schläge ihre Intensität sich der Gleichheit nähert; bei weniger Schlägen erhalten die von größerere Länge größere Intensität, welche gleichwohl für die, welche näher bis zu den Rändern des Streisens reichen, sich mehr zur Gleichheit nähert, als für die kürzeren oder die, welche nur bis zu einem Randreichen. Es wird daher erst nöthig, auszumachen, wie die Kräst

2) mit der schrägen Lage

variirt bei gleich langen Nadeln.

Deshalb legte ich Nähnadeln

•	so dafa si	auf dem	zeigten			
von Länge	St: eifen	einnahmen	nach 3	nach 6		
	Breite	Länge'	Schläg.	Schlag.		
13,8 Lin.	4,1 Lin.	13 Lin.	. 3°	60		
· 15	9,2	11,6	7	·0·17		
14,5	11,1	8,6	17	23		
14,5	15,8	5,4	15,6	\$1,5		
15,8	15,8	0 ;	25 :	27		
13	12,8	1,8	. 18	92		
14,9	13,5	7,2	17	81		
14,9	3, 4	14,8	0	2		

Des Streisens Breite war — 13,8 Lin. Hieraus war denn deutlich, dass die Nadel, welche winkelrecht gegen den elektrischen Strom lag, am stärksten magnetisch ward, aber nach welchem Gesetz dies abnimmt, ist nicht so deutlich; zumal scheint die Nadel c eine eigne Ausnahme zu machen, da sie schwächer magnetisirt ward, als eine der ihr nächsten; doch war dies kein Minimum, weil dies nicht mit andern Nadeln oder mit derselben eintraf, wenn ich sie in eine andere Ordnung legte, wobei allemal diese Nadel schwächer als ihre benachbarten befunden ward.

Es war dies sonach eine eigne Beschaffeuheit der Nadel, welche vielleicht in einem gewissen Grade auch bei den übrigen Statt fand, und das Resultat unsicher machte. Um mehr übereinstimmende Nadela zu erhalten, drehte ich eine Claviersaite so gleichförmig als möglich, und schnitt 14 Zoll lange Stücke hinter einander ab. (Der Saitedurchm, = 0,12 Lin.) Sie hatten schon einigen Magnetismus,

Ich legte sie auf einen zollbreiten Streisen, unter einen Winkel mit dessen Achse, welcher

Cosinus	nach 5 Schl.	Cotingent	1
1	- 5		
, 0.9	-+ 340		
; 0,8	-, 5	1	250
0,6	3.5	.: o,8	15
.0,4	5 27	ມ ຸ0,6	16,5
0,3	17,5	1 0,4	19
. 0	1 17,5	0,2	18

Die Irregularität ward hier größer als mit Nähnadeln, wenn man wenige Schläge gab; bei mehreren erhiskten die winkelrecht gegen den Strom gelegten bald ihr Maximum, welches daher wenig zunahm, während die schrägliegenden mit größern Schritten sich ihrem Maximum nahten. War der Drathstücke Magnetismus schwach, so werd er leicht durch Annäherung zum Compess verändert; deshalb nahm ich statt ihrer zolltunge Stücke einer stählernen Uhrseder, und legte sie unter einem Winkel gegen den Strom, dessen

Sinus	nach 4 Sc bei 355°	hlägen rep. bei 560°	Ь	, c	•
1	350	240	576	550	-
0,8	18	20	400	440	
0,6	16	18	334	530	ı
0,4	13	15	225	210	
0,2	9	11	121	110	
0	0	0	0	0 '	

Erhielten diese zwei Schläge in umgewendeter ()rdnung, so wurden die 4 ersten vermindert um 4° jede, die 6te um 3° und die 5te um 0. Aus dieses

Versuchen kann man schließen, daß ber schräg gelegten gleich langen Stahlnadeln auf gleichbreiten Leitungestreifen die magnetisirende Kraft wieldie Sinus der Winkel, welche sie mit des Streifens Mittellinie machen. Man muse nämlich beachten, dass der Magnetism der Nadeltheilohen ungefähr umgekehrt wie das Quadrat des Abstandes wirkt; quadrirt man daher die Winkel in der Columne a (welche ungefähr den Abstand messen), so erhält man b, welches die Stärke des grregten Magnetismus milet, und wenn es dem Sinus proportional seyn soll, eigentlich das sayn müfste, was die Columne e aussagt. Die Differenz ist nicht so bedeutendy dass sie nicht theils Observationsfehler seyn, theils von einer ungleicken Beschaffenheit der verschiedenen Uhrfederstücke herrühren kongte. Der erete Fehler kabn etwas vermindert werden durch den Gebrauch einer guten Drehungswage, welches ich jedoch nicht der Mübe werth halte, solange dem letzten Uebelstande nicht abgeholfen ist.

Dadurch, dass man immer dieselben Nadeln gebrauchte, dürste diesem nun wahl abgeholsen werden, wenn man ein sicheres Ausladungselektrometer hätte. Das Hauchische möchte dazu am dienlichsten seyn. Mögen die, welche ein solches besitzen, genauer dieses mein vorgeschlagenes Gesetz prüsen. Bei seineren Messungen bedarf es einer voltständigen Berechnung in Bezug auf die Form der Nadel u. s. w. la. dessen ist dieses Gesetz in Uebereinstimmung mit Ampères Behauptung, dass der elektrische Strom wie Kräste im Allgemeinen sich decomponiren lasse; welches er nur in Bezug auf spiralsörmige Ströme bewährt gesunden zu haben aussagt.

Um zu finden, wie der elektrische Magnetismus

3) in verschiedener Entfernung

wirke, wurden die Drathstücken auf einem gegen den leitenden Streisen winkelrechten Pappstreisen in o.5 Zoll (= e) Abstand von einander.

Abstand	1 Schlag	5 Schläge	5 Sehl
0	12°	15•	17°
1te	8	15	15
ste	5	14	15
3te	5	25	15
4te		19	16
5te	3	4	15
6te	j		•

Durch mehrere Schlige scheinen sie bis zu einer gewissen Butfernung gleich zu werden, und dans rasch abzunehmen. Da ich vermuthete, es könne dies von der Leitungsfähigkeit des Hörpers berrühren, an dem sie befestigt waren, so brachte ich verschiedene Dräthe in zollgroßem Abstand an einem Glasstreif, andere an einem Kupferstreif an. Nach 5 starken Schlägen war die Stärke des Magnetismus in ihnen

in Abstand	auf Glas	auf Kupfer
1	19°	15,50
2	15	15,5
5	14	15,5 15,5
4	13	
5	0	
5		

Sonach auf vollkommnen Leitern völlig constant.

Doshalb nahm ich einen sehr langen Kupferstreif von 1 Zoll Breite, und stellte ihn winkelrecht auf einen doppelt so langen Streifen, der als Auslader dients.

Die darauf angebrachten Uhrsederstücke zeigten solgenden Magnetismus:

bei 2	Zoll	11.
4		7
6	·	10
8	, · ,	4
, 10		11
19		7
14		4
0		24

Dies scheint ganz regellos, and die einzige einigermaßen passende Erklärung davon, das die elektromagnetische Spannung überall in dem vollkommnen Leiter gleich stark sey, so dass er strebt an allen Puncten einen Magnetismus von 7° — 8° zu erwecken. Die davon so abweichenden beobachteten Winkel mögen von der ungleichen Magnetisirbarkeit des Stahles lierkommen, welche um so merkbarer werden muss, je schwächer die magnetisirende Hraft ist. Zugleich ist klar, dass die elektromagnetische Spannung geringer wird, je größer der Leiter ist, auf den sie sich vertheilt; dies habe ich auch bei ungleicher Breite des ausledenden Drathes oder Streisens bemerkt.

Ich löthete einen Kupfer- und Eisenstreif von 1.4 Zoll Breite zusammen, schnitt von dem einen Ende zum andern ab, dass ein Striemen von 1 Zoll Breite gebildet ward; verschiedene darauf gelegte Nähnadelfragmente, ein jedes so lang als die unterliegende Scheibe breit, wurden ungefähr gleich stark magnetisch (25° auf dem eisernen, 24 auf dem breiteren, und 26 uuf dem schmaleren Kupferstreifen), welches, da die kürzere Nadel des entgegengesetzen Poles schwächer auf den Compass reagirt, in dem schmaleren

Streifen eine bedeutend stärkere magnetische Vertheilung beweist.

Um empirisch diese schwächere Reaction merkbar zu machen, legte ich in denselben Spiraldrath Nähnadelstücke von

1,35 | 0.8 | 0,7 | 0,47 | 0,4 | 0,3 | '0,1 Zoll, wor42° | 36° | 34° | 34° | 95° | 90° | 8° auf ihre
Reaction auf den Compass war.

Dies geschah durch a Schläge aus der großen Flasche; ein starker Magnet konnte die erste Nadel nicht weiter als bis 50°, die letzte bis 10° treiben.

In Bezug auf die Entsernung der Nadelu vom ausladenden Leiter ward ein Messingdrath in eine Spirallinie um ein Glasrohr gewickelt,

dessen innerer Durchmesser = 1,75 Lin.

äusserer = 2,3 -

Dahinein legte ich zolllange Stahldrathnadeln von 0,12 Lin. Durchmesser; die, welche zunächst dem Glas gelegen, erhielt 25° M, die nächste 24°, so 21°, 22°, 25° bis zu der in der Achse der Röhre, welche 25,5° Magnetismus hatte. In einem spiralförmig gewundenen Leiter geschieht die Magnetisirung am stärksten in der Peripherie und im Centro; jedoch ist die Differenz nicht so bedeutend, dass die Magnetisirung an den übrigen Stellen innerhalb der Spirale sehr davon abweichend befunden würde, zumal wenn sie wie bier in leitender Verbindung mit einander sind. Es ist dies eine neue Andeutung auf die oben geahnte Regel, dass in einem dem electrischen Strome genahten Leiter die magnetische Vertheilung überall gleich große

Bei demselben Schlage befanden sich in der Aus-Jadungskette ein großer Stableylinder von 2 Zoll Länge und 0,3 Zoll Durchmesser, und ein Prisma von 1,5 Zoll Länge und 2 Linien Seite, dazu eine Uhrfeder. Ihr Magnetismus ward nach der Reih- 35°, 31°, 40°, so de!s die Uhrfeder den stärksten Magnetismum hatte. Um daher größere Massen bis zur Sättigung zu magnetisiren, dazu werden um so größere elektrische Baterieen erfordert *),

Ueber die 'ältern Versuche, durch Elektrie.

Franklin fand: dass ein elektrischer Schlag durch eine auf Wasser sohwimmende Nadel geleitet, ihr. Magnetismus ertheile. Be ist zu vermuthen, dass ein Theil des Schlages durch die unterliegenden Wassertheile in etwas schiefer Richtung gegen die Nadel geströmt seyn, und demnach in ihr Magnetismus erregt haben konnte. Er gab aber unbedingt vor, dass ein durchgeleiteter Schlag immer Maguetismum errege, und besonders 1) dass das Ende, in weiches + E eingeströmt, NP werde; wenn aber die Nadel nach Norden liege, das nördliche Ende NP erhalte. Indele: wollte dieses mehreren geschickten Physikern nicht gelingen: andere erhielten ganz entgegengesetzte Resultate. Dieser Widerstreit veranlasste Hrn. Wilke, die Sache ganz von neuem zu prüfen. Die von ihm angegehenen Gesetze waren hauptsächlich: 1) dass das

^{*)} Bei unvollkommenen Leitern kommt es viel auf deren Leitungsfähigkeit au: eine bestimmte Regel habe ich noch nicht auflindig machen können; die Nachforschung deseselben empfehle den Physikern sehr.

nach Norden liegende Ende NP werde. 2) Dass in anderen Lagen das Ende Nordpol erhalte, durch wel- v ches - E eingegangen ist. Ich habe mehrere Schläge durch die halbe Nadel geleitet, ohne dals jemals ein Magnetismus beobachtet werden konnte. Wenn aber suvor Magnetismus da war, so wurde er immer vernichtet. Höchstens glaube ich beobachtet zu haben, dass dieses etwas langsamer geschah, wenn der Nord pol nach unten gekehrt war. Um dieses zu prüsen, mahm ich zwei Stücke derselben Nähnadel, magnetisirte jedes zu 37°, und stellte sie zwischen zugespitzte Kupferstreifen, parallel mit der Inclinationsnadel, so dass die eine den NP nach oben, die andere nach unten hatte: wenn nun ein Schlag aus der kleinen Flasche hindurch geleitet wurde (einer aus der grossen zeratorte ibren Magnetismus auf einmal), so verloren sie etwas von ihrem Magnetismus: die erste mehr als die zweite.

nä	mlic	h :	die 1	Nadel	n		un.	d	þ	
	in	We	lch e r	unțe	n vai	SP NP	1	N S	P	
haiten an der nach	Sang Ein	ÇB (einen Schl	Mag aje	D. YOR	37°	!	20	7 0	Störke war .
•	•	_	•	•	•	19 18	1	15		

Dieselben Nadeln wurden nun wieder magnetisirt, aber umgekehrt gestellt; so dass (a) (b)

80000000		(-)	(0)
ol	en	N	. 8
un	ten	8	·N
anfängli	che Stärke	25°	25°
nach	1 Schlag	20	20
- 9		16 ·	17
- 3		0	17 16
_	_	0	14
_ (-	•	0.



Wenn sie nun in umgekehrter Ordnung zu 25° magnetisirt wurden, so wurde ihr ganzer Magnetismus durch einen einzigen Schlag serstört. — Daraus schloss ich, dass es viel auf die eigene Capacität der Nadeln ankommt, ob sie ihn länger behalten können: sowie auch auf die verschiedene Art, nach welcher der Magnetismus in ihnen vertheilt ist.

Ich hatte nämlich awei Stücke von Uhrfedern A' und B, erstens durch einen natürlichen Magnet zu 3s und 33° Stärke gestrichen; durch einen Schlag von 8 rhein. Lin. Schlagweite wurde A zu 10° und B zu 24° erniedriget; durch einen zweiten A zu 0° und B zu 19°, und durch drei folgende Schläge von 8 Lin. Weite nur zu 14° gebracht. Durch noch einen von 9 Lin. zu 13, von 10 L. zu 12, und endlich von 11 Lin. zu 0°. A blieb dabei immer auf 0°.

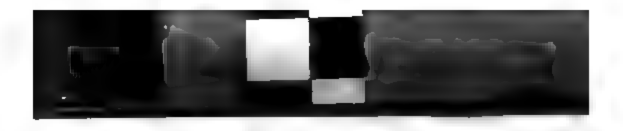
Wenn ich aber dieselben Federstücke durch die Elektricität megnetisirte, so wurde der Magnetismun ziemlich gleichmäseig vertheilt, wie sich aus den solgenden Versuchen, die zur weiteren Prüsung der Wirkung des Erdmagnetismus angestellt wurden, ergiebt.

Die Federn wurden nämlich in den magnetischen Meridian unter 69° Inclination gegen den Horizont gestellt, bald mit diesem bald mit jenem Ende nach oben; bald mit + E bald mit — E; und dann mehrere elektrische Sohläge nach einander von 8 Lie. Schlagweite durch beide geleitet:

Durch die Nadela		E		B 4		B &		A B		
deren obe- res Ende unteres	3	N S	1 8	V S	S	S N	8	i s	P	'el
obea -	_B	+B			1				 	
Anfängli- che: Stärke		;	45°	41°	46°	47°	45.	45°	32	33
nack 1 , Schl.	55	54	5 4	55	37	57	34 - 2	56	10	3 9
- 2 - - 5 - - 4 -	21	21	31	3 4	27	51 26	20	31	0	19 15 14

A und B, wenn sie in derselben Columns stehen, haben einen gemeinschaftlichen Schlag erhalten. In 4r Columns stehen sie in selber Ordnung, als wenn sie so eben durch den natürlichen Magnetismus magnetisirt wären. Die Zerstörung desselben geht sehr regelmäßig. — Aus diesen Versuchen sieht man:

- 1) Anfangs wird der Magnetismus gleich stark durch die Elektricität vernichtet, + E komme von oben oder unten; NP sey nach oben oder meh unten gelehrt.
- 2) Zuletzt aber, wenn der Versuch länger gewährt hat, und der Magnetismus schon ziemlich schwach
 geworden ist, ist die Wirkung des Brdmagnetismus
 nicht ganz zu läugnen: die Nauch die übrem NP nach
 unten ha, beität ibren Megnetismus eiwas ihnger und
 afürker, als die antiere. Be kann vern, dass der Bed-



317

magnetiemus durch die Länge der Zeit seine Wirkung merklicher zu machen vermochte, auch muß er wohl der Elektricität etwas entgegenarbeiten können. Zur Erregung des Magnetismus war er mir niemals mit der Elektricität wirksammer als ohne dieselbe.

Die ersten Regeln der HH. Franklin und Wilke ba. ben denn hierin einige Rechtfertigung, doch galten sie nur comparativ, denn absolut steht meine Regel feat, dals der Magnetiemus in jeder Stellung durch einen gerade hindurch geleiteten, hinreichend starken Schlag immer nur gestört wird, ohne dase durch mehrere der entgegengesetzte erregt würde. Dals dies letzte ihnen gelungen ist, kommt theils daher, dass ihre Versuche länger gedauert haben. (With brauchte zu einer einzigen Ladung 4000 Umdrehungen der Kugel) und ao der Erdmagnetismus Zeit genug zur Concentrirung seiner Wirkung hatte: theils von einer schiefen Application des Zuleiters. Denn da sie sehr kräftige Elektrisirmaschinen gebrancht haben, so konnte der schief vorbeigehende Leiter auf längere Abstände seime Wirkung aussern, - Welke ist sehr behutsam, dafe kein Eisen in der Nähe ist; daß aber die Leiter beiderseits in gerader Linie sind (und wie konnte er wohl die Nothwendigkeit davon muthmassen?) dafür ist er nicht besorgt. Ja was noch mehr: um die Stahlnadel zu befestigen, braucht er zwei messingene Federn, die sie an die bewegliche Tafel festdrückten, und an welchen sich Zinken befanden, in welchen die Leitungsketten aufgehängt waren. Dieser Umstand mufe genau bemerkt werden; ich werde bald zeigen wie men dadurch die verschiedenste Lage der Pole herverbringen kann. Voceret will ich aber eines Verenehes erwähnen, der angestellt wurde, um zu prüfen, ob

der Richtung der Electricität süge (worin Franklin und Wilke entgegengesetzte Resultate bekamen). Zwei gleiche Uhrsederstücken wurden in eine gerade vom magnetischen O nach W streichende Linie gelegt, und mit einem zugespitzten Kupserstreisen vereinigt, die eine mit Nonach O, die andere mit Nonach W, und + E von W, — E von O sugeleitet.

Nadeln I. II.
anflingl. ist 50° 50°
nach einem Schlage 34 52
2 — 26 23
3 — 20 18

Nun wurden sie wieder mittelst eines elektrischen Schlages magnetisirt, die Pole aber umgekehrt gelegt (SP der I. nach O, Si'. der II. nach W).

II.
 56°
 40°
 38
 34
 31

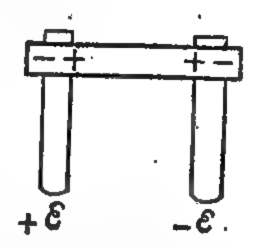
Man sieht hieraus, dass der Unterschied haupteächlich darin besteht, dass die I. Nadel ihren Magnetismus etwas stärker behält: und wenn dieser abgezogen wird, so bleibt daher kein Unterschied übrig,
serner, dass das eine Mal + E durch den NP, das
andere Mal durch den SP geleitet wurde. Wie kommt
es denn, dass Franklin angiebt, NP werde bei + B
erregt, Wilke dagegen bei - E? Was die Franklinschen Versuche betrifft, so muss ich mit Hrn. Wilte klagen, dass er nicht genau angegeben hat, wie
tie angestellt worden; über die Wilkeschen aber gewährt der vorerwähnte Umstand eine bedeutende Ausklärung.

319

Um die Wirkung desselben zu untersuchen, legte ich auf eine Glasscheibe zwei kupferne Streifen mit einander parallel, vereinete sie an einer Seite durch eine über oder unter sie gelegte stählerne Feder, und leitete den elektrischen Schlag durch des andere Ende derselben. Dabei beobachtete ich folgende Wirkung.

1) Weun die Streifen auf derselben Seite der Feder liegen, und a) beide über der Feder oder b) bei-

de unter der Feder: so erhielten beide Ende der Feder denselben Magnetismus, die Mitte aber den entgegengesetzten; oder auch, wenn die Feder hinlängliche Länge hatte, waren sogar zwei gleichnamige Pole neben einander zu bemerken: jeder befand sich nahe



an der inneren Kante des Streifens. Die Enden batten + U., wenn der die - E empfangende Streifen in
Ansehung des + E-Stromes in dem anderen Streifen
rechts von diesem in b) oder auch links in a) lag.

Leg c) der eine Streifen über, der andere unter der Feder: so erhielten die Enden dieser entgegengesetzten Magnetismus (das eine + M, das andera - M), und in der Mitte waren entweder keine Pole zu bemerken, oder die entgegengesetzten, wenn die Feder länger war. Dasjenige Ende hatte + M, welches unter dem rechten negativen, oder über den positiven Leiter lag, wenn der negative sich links von ihm befand.

1) Wenn die kupfernen Streifen die Elektrieits.

ten von entgegengesetzten Seiten der Feder zuleiteten, und a) beide über oder b) beide unter der Feder waren.

Die Enden der Feder bekamen entgegengesetzten Magnetismus; namen:lich den + M, das rechts von dem + E-Strom seyende, im Falle a), oder das linke im Falle b vorausgesetzt, dass immer, der negative Streisen links war. —

Eine über und eine unter der Feder.

Die Enden erhielten denselben Magnetismus: die Mitte den entgegengesetzten. Die Enden hatten beide — M, wenn der die — B empfangende Streifen über der Feder, und rechts von dem audern Streifen der + E Strom war.

l'ie in allen diesen Versuchen erhaltene Polaritat war sehr deutlich und unzweiselhaft, und konnte in allen Stellungen der Feder gegen die Erde gleich wohl erhalten werden. Doch beobachtete ich, dass bisweilen, wenn ich drei Pole erwartete (+ - +), sie nieht-immer gleicht deutlich zu erhalten waren: der mittlere blieb immer der stärkere, und hatte bisweilen einen von den äussersten verdrängt, so dass nur zwei Pole (+ -) zum Vorschein kamen. Bei näheter Untersuchung aber fand ich, dass dieses daher rahrte, dass heide Enden der Feder nicht bis zu den ausseren Kanten der Streisen ragten; wenn das eine Ende nur bis zur Mitte seines Streifens, oder auch nur ein wenig über den innern Rand derselben ging, so hatte es den Magnetismus, der eigentlich in der Mitte des Streisens seyn sollte. Durch diesen Kunstgriff konnte ich mir beliebig bei übrigene gleicher Lage der Nadel in demselben Ende + M oder - M erregen (in den 1) a, b und 2) c angezeigten Lagen).

leh war nun neugierig zu sehen, welche. Wirkung



321

erfolgen würde, wenn ich diesen Kunstgriff auf beiden Enden anwendete, die demaach nur bis zur Mitte jedes Streifens ragten. Der Magnetismus wurde
dann viel schwächer als vorber, doch konnte ich folgende besondere Vertheilungen desselben beobachten:

1) Die Feder hatte denselben Pol länge derselben und den entgegengesetzten auf der entgegengesetzten Kante; oder auch, wenn sie länger war, vier Pole;

Dieses geschah in

den Legen 1) a, 1) b

und 2) a, 2) b, wo die La
ge der Pole in 1) a und 2)

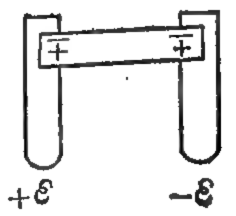
a dieselbe war; sowie such

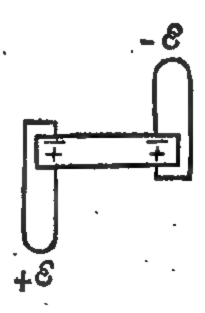
in 1) b und 2) b, de + M

rechts um den + E-Strom

in dem positiven Streifen
sich befand.

2) Die entgegengesetzten Winkel des Streifens
hatten entgegengesetzten
Magnetismus (+ -) in
den Lagen 1) c, 2) c.





Diese sowohl als vorhergehende Erscheinungen konnten auch beobschtet werden, wenn die leitenden kupfernen Streifen rechtwinklich gegen einander las-

Jones, f. Chem. N. R. 4, 34, 3. Hoft.

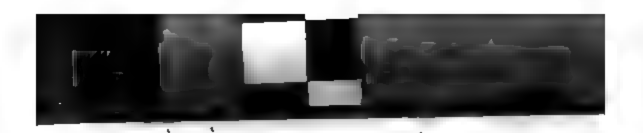
22 ..

gen, und durch eine stählerne Feder unter 45° (155°) in den verschiedenen Lagen vereiniget wurden; oder auch, wenn sie in verschiedenen parallelen Linien lagen, durch die Feder unter beliebigen Winkeln vereiniget: nur war der erhaltene Magnetismus schwächer, je schiefer die Feder gegen die Streisen lag.

Alle diese Erscheinungen lassen sich leicht denten nach meinen ersten allgemeinen Regeln, dass der elektrische Strom bis zu den Enden der Streisen gedacht werden muß, oder, bei den letzt beobachteten Erscheinungen, bis zur Mitte der stählernen Feder, wo er eine Krümmung macht, um diese durchzulausen.

Aus dem Vorhergehenden siehet man, von wie viel verschiedenen kleinen Umständen Hr. Wilke irre geführt werden konnte: Umstände, deren großen Einfluß man damals nicht vermuthen konnte. Da er aher nicht angegeben hat, von welcher Seite seine messingenen Federn angebracht waren, so kann ich nicht die Umstände seiner Irrung bestimmt angeben. Am wahrscheinlichsten ist mir, daß sie in der Lage 3, a angebracht worden sind: 3 und 4 können auch oft gewirkt haben. (Cfr. So. Vet. Ac. Handl. 1766. p. 298, fig.)

Andere Physiker haben auch dadurch magnetisirt, das elektrische Funken queer durch die Stahlstange gezogen wurden. Dieses habe ich versucht: aber es gelingt queer durch nur sofern, als etwas von dem elektrischen Strome queer übergehet. Einem 1 Zoll langen Stück Stahlseder wurden gegen die Mitte beiderseits zwei Eisenspitzen bis zu \(\frac{1}{2}\) Lin. Abstand genähert, und ein Schlag mittelst der Spitzen hindurch geleitet — ohne Wirkung. Nun legte ich die Spitzen dicht über die Feder: nach durchgeleitetem Schlag



323

30

konnte nur eine höchst schwache Spur von Magnetismus beobachtet werden. (Die Eisenspitzen thaten demnach hier als Bewaffnung keine sonderlichen Dienste: was doch dem Hrn. Boisgerand mit galvanischen Punken gelungen seyn soll).

Zuletzt aber erhöhete ich die Spitzen und näherte sie einander so weit, dass der elektrische Strom gerade zwischen ihnen gehen konnte, ohne der unterliegenden Feder als Leiter zu bedürsen: die Wirkung wurde dann sehr stark. Die Feder erhielt einen Magnetismus von 39° Stärke mit NP rechts um den E-Strom.

Erklärungen.

Die anfangs ausgesprochene Regel erklärt alle bisherigen Erscheinungen bei galvanischen Leitern, was auch in Hrn. Prof. Oerstede Programm angedeutet ist. Auch die stärkere Magnetisirung in spiralförmigen Leitern.

Wenn man nämlich in einer Schraubenlinie herumwandert, wie in dieser Figur,

324 Hill über Magnetisirung durch etc.

so hat man immer das halhe Ende des Cylinders zur rechten Hand: demnach. wirkt der Leiter in allen seinen Puncten zur Hervorbringung ein und desselben Pols in diesem Ende: namentlich + M an dem der + E zugekehrten links gewundenen Schraube, weil man auf der innern Seite derselben (welche die eigentlich hier wirkende ist) fort ehend dieses zechts haben würde.

Rings um den Leiter legte ich Eisendräthe in Schraubengängen (s. die letzte Figur). Das Ende des linksgewundenen Draths, des dem + E empfangenden Knopfe am nächsten war, bekam + M; das des rechtsgewundenen Draths aber - M.

Die Erklärung hievon ergiebt sich leicht aus den gleich ansangs zur Aussin-

dung der Regel angestellten Versuchen: die hier schief gelegten Drathstücken können als Differentiale des schraubenförmigen Leiters angesehen werden.

Ueber ein

besonderes

C y a nei se n k a l i u m,

und über eine

neue Reihe von blausauren Eisensalzen.

Hofrath Leopold Gmelin in Heidelberg.

(Vorgelesen am 3. Februar 1822. in der dortigen Gesellschaft für Naturwissenschaft und Heilkunde.

So mannigfaltige Verbindungen der Blausäure und des Cyans aufgefunden worden sind, so scheinen noch viele derselben unsrer Kenntniss vorenthalten zu seyn. Nicht genug, dass die Blausäure durch ihre Verbindung mit Schwesel, Selen, Eisenoxydul, und mit Kupfer-, Silber und Goldoxyd vielerlei Gestalten annimmt, so ist sie auch fähig, sich unter gewissen Umständen mit Eisenoxyd zu vereinigen, und in dieser Gestalt eigenthümliche dreisache Salze und Cyanmetalle zu erzeugen.

Die Möglichkeit einer solchen Verbindung wurde bis jetzt bezweiselt, weil sie nicht direct dargestellt werden konnte; es gelang mir jedoch, auf indirectem Wege diese neue Thatsache zu entdecken.

326 Leop: Gmelin über ein

Da nämlich mehrere Substanzen, wie Schwefel und Selen, beim Zusammenbiegen mit dem gewöhnlichen Cyaneisenkalium eigenthümliche Erscheinungen bewirkt hatten, so beschloss ich, mit Chlor denselben Versuch anzustellen. Deshalb leitete ich durch gepulvertes blausaures Eisenoxydulkali, welches ich längere Zeit der Siedhitze des Wasserbades ausgesetzt und dadurch größtentheils in Cyancisenkalium verwandelt hatte, solange Chlorgas als Absorption Statt fand. Die Menge des verschluckten Gases war unbeträchtlich, es hatte sich ein schwacher Blausäuregeruch entwickelt, und das weiseliche Salz hatte eine gelbe Farbe angenommen. In Wasser löste es sich mit grünlicher Färbung auf, weil sich wenig Berlinerblau abschied, jedoch zeigte die Auflösung noch einen beträchtlichen Gehalt an blausaurem Eisenoxydulkali. Bald überzeugte ich mich durch weitere Versuche, dass die Zersetzung dieses Salzes viel beseer gelänge, wenn man durch seine wäserige Lösung Chlorgas streichen liesse, bis dieselbe, mit einem Eisenoxydsalze zusammengebracht, welches keine Spur von Oxydul enthält, dasselbe nicht mehr blau fällt. Rathsam ist es andererseits, das Chlorgas auch nicht länger einwirken zu lassen, weil das blausaure Eisenoxydkali, welches sich jetzt erzeugt hat, durch ein Uebermaals des Chlors zerstört wird. Auch ist es gut, das Chlorgas zuerst durch Wasser streichen zu lassen, weil sonst die ihm beigemischte Salzsäure viel Berlinerblau und salzsaures Kali erzeugt. Man hat die grünlich braune Flüssigkeit wiederholt abzurauchen, von dem sich abscheidenden Berlinerblau abzusiltriren, und in der Kalte, oder durch möglichst langsames Abdampfen krystallisiren zu lassen. Die ersten Krystalle sind nadeltörmig

und müssen durch Auspressen und oftmals wiederholtes Auflösen und Krystallisiren gereiniget werden.

Die bei diesen verschiedenen Krystallisationen erhaltene Mutterlauge scheidet bei wiederholtem Abdampsen immer neues Berlinerblau ab, entwickelt dabei einen lebhasten Geruch nach Blausäure. und liefert theils noch Krystalle von deren besondern Verbindung, theils zuletzt Würsel von Chlorkalium.

Die auf die angegebene Weise erhaltenen Krystalle, welche, wie wir in der Folge sehen werden, ein eigenthümliches Cyaneisenkalium sind, das wir, zur Unterscheidung von dem schon bekannten weißen, rothes Cyaneisenkalium nennen wollen, zeigen folgende Verhältnisse: Ihre Form ist von der einer rhombischen Säule mit Winkeln von ungefähr 80 und 100° abzuleiten. Die Seitenflächen dieser als primitiv angenommenen Säule sind jedoch immer etwas gebogen. und ausgeschweist, so dass sich die Winkel nicht mit aller Schärfe bestimmen lassen. Es lässt sich deshalb. als das Einfachste annehmen, dass sich die 2 Diagonalen des Rhombus $= 2 : \sqrt{3}$ verhalten, wo man Winkel der Säule von 81° 48' und von 98° 12' erhält. - Die 2 schärfern Seitenkanten sind mit einer Fläche abgestumpft, welche um so breiter wird, je schöner die Krystalle, während sie bei Krystallen, die aus einer unreinen Auflösung anschießen, kaum bemerklich ist. Endlich sind noch die Säulen mit & Flächen zugespitzt, welche auf die primitiven Flächen mit einem Winkel von 137° aufgesetzt sind. Zuweilen sind auch die Zuspitzungskanten, welche auf den Seitenkanten von 100° ausstehen, abgestumpst oder auch eingekerbt, was eine Hemitropie nach der kürzeren Diagonale vermuthen läst.

328 Leop. Gmelin über ein

Die Krystalle haben eine lebhast morgenrothe Farbe, die beim Pulvern in Pomeranzengelb übergeht, glänzen stark und sind durohsichtig. Sie reagiren weder sauer noch alkalisch, und zeigen einen schwachen susammenziehenden und schwach salzigen Geschmack.

Zur Ausmittelung der Zusammensetzung dieser Rrystalle wurden folgende Versuche angestellt:

A. 2.974 Grammen dieser Krystalle wurden zwei Stunden lang der Hitze des Wasserbades ausgesetzt; hierbei verloren sie nur 0,005 Gr., welche wohl nur als Verknisterungswasser zu betrachten sind, da sie sich durchaus nicht verändert, und noch eben so glänzend, durchsichtig und fest zeigten, wie zuvor.

B. Es wurde eine kleine Glaskugel mit einem } Zoll langen Halse mit 0,369 Gr. der Krystalle geställt, welche den größten Theil der Kugel einnahmen; hierauf wurde an die Kugeln, ihre Erhitzung möglichet vermeidend, eine Röhre von sehr seiner Mandung angeschmolzen, um auf diese Weise die atmosphärische Lust möglichet auszuschließen. Beim Erhitzen ver-Imisterte das Salz mit Lebhastigkeit, zersiel zu einem braunen Pulver und entwickelte, noch vor dem Glühen, ein Gas, welches, über Quecksilber gesammelt, den Raum von 4,4 Gramm Wasser einnahm, und bis auf 0,4 Cubikcentimeter (atmosphärischer Luft) völlig vom Barytwasser unter Bräunung und allen den Verhaltnissen verschluckt wurde, welche das Cyangas auszeichnen. - Nach der Entwicklung des Cyangases trat, bei unveränderter Einwirkung der Weingeistlampe, das Quecksilber bis in die Kugel; als es aus dieser durch stärkeres Erhitzen herausgetrieben war, eo gingen nur noch o,5 Cubikoentimeter Gas über, welches uur zur Hälfte als Cyangas von Arsenik verschluckt

wurde, und zur andern Hälfte Stickgas zu seyn schien. Durch fortgesetztes Glühen liefs sich weiter kein Gas entwickeln.

Der Rückstand in den Glaskugeln war grauschwarz, porös, und unten zusammengeschmolzen; er zeigte keine Wirkung auf den Magnet. Mit heisem Wasser wiederholt ausgekocht löste er sich theilweise und langeam auf und lieferte eine klare, braune, schwierig durch das Filter gehende Flässigkeit, welche beim Erkalten zarte, schwarzbraune Flocken absetzte. Die von diesen braunen Flocken getrennte Flüssigkeit lieferte beim Abdampfen sehr viele Krystalle von blausaurem Eisenoxydulkali nebst einer geringen Menge einer Mutterlauge, welche kohlensaures und einfaches blausaures Hali enthielt; das kohlensaure Kali hatte sich ohne Zweisel erst beim Abdampfen aus dem letzteren Salze erzeugt. Das erwähnte braune Pulver, welches sich aus der erkalteten Flüssigkeit größtentheils geschieden hatte, ist ohne Zweifel derselbe Stickkohlenstoff, der sich auch bei andern Zersetzungen des Cyans erzeugt, und kann schon deshalb nicht als eine Art Hohle, als Stickstoffkohle, betrachtet werden, weil er eich im heisen Wasser völlig mit brauner Farbe auslöst, und sich beim Erkalten fast ganz Derjenige Theil des geglühten wieder abscheidet. Cyaneisenkaliums, der sich auch in kochendem Wasser nicht löste, war grünlichbraun, und schien ein Gemenge zu seyn von Kohlenstosseisen mit höchst wenig Berlinerblau.

C. 1,568 Gr. Krystalle, zu Pulver zerrieben, wurden in einen Platintiegel gebracht, der nicht nur mit einem genau schlielsenden Deckel versehen, sondern noch in einen andern, mit Kohlen gefüllten Tiegel ge-

330 Leop. Gmelin über ein

eetzt wurde, um den Lustzutritt möglichst zu hindern. Nach halbstündigem Rothglühen, welches heftiger war, als im Versuch B, zeigte der Tiegel eine Gewichtsverminderung von 0.189 Gr. Der Inhalt zeigte sich geschmolzen, und oberflächlich braun, innen schwarz. Beim Auflösen in Wasser entwickelte sich ein starker Blausäuregeruch; die filtrirte Auflösung röthete stark Curcume, war wasserbell und enthielt viel einsaches bleusaures kali neben wenig blausaurem Eisenoxydulkali. Der in Wasser unauflösliche Theil war: 1) metallisches Platin, welches sich beim Auflösen in Pulvergestalt abschied, und also während dem Schmelzen durch die Cyanmetalle war aufgelöst worden; s) ein schwarzes Pulver, welches beim Erhitzen an der Luft ver limmte und Eisenoxyd zurückliess, also Kohlenstoffeisen.

D. 1,725 Gr. der Krystalle wurden mit 8,6. Gr. reinen Quecksilberoxyds längere Zeit im Wasserbade erhitzt, wobei sich allmählig das Eisenoxyd als rothes Pulver abschied. Das auf das Filter gebrachte Bisenoxyd betrug nach dem Glühen, nach Abzug der Asche des Filters, 0,445 Gr., was auf 100 Theile der Krystalle 25,79 Bisenoxyd oder 17,59 metallisches Bisen beträgt.

Die filtrirte Flüssigkeit, abgedampst und im Platintiegel gelinde geglüht, liess 1,170 Ur. Chlorkalium; besteht dieses aus 59,2 Kalium auf 55,4 Chlor, so kommen auf 100 der Krystalle 35,64 Kälium oder 42,91 Kali.

Dieser Versuch wurde nochmals mit 1,104 Gr. der neuen Verbindung und mit 4,5 Gr. Quecksilberoxyd angestellt. Ich erhielt 0,252 Gr. Eisenoxyd, welches auf 100 beträgt: 26,08 Oxyd oder 18,07 metalli-

hesonderes Cyaneisenkalium. 331

sches Eisen; ferner erhielt ich 0,744 Chlorkalium, welches auf 100 anzeigt 35,41 Kalium oder 42,64 Kali.

ba ich aus stöchiometrischen Gründen vermuthen mulste, dale die Menge des Eisens etwas zu groß gefunden sey, obgleich beide Versuche so sehr übereinstimmten, und de es mir ausserdem auffallend war, dafe das Bisenoxyd ans der wäserigen Lösung der neuen Verbindung durch das Quecksilberoxyd nicht im Hydratzustande, sondern in rothen Flocken gefällt wurde, so hielt ich es für möglich, dass dieser rothe Niederschlag kein reines Eisenoxyd sey, sondern eine dreifache Verbindung von sehr viel Eisenoxyd mit sehr wenig Blausaure und sehr wenig Kali. Zwar rothete das im letzten Versuche erhaltene geglühte Eisenoxyd, mit Wasser befeuchtet, nicht das Lackmuspapier; als ich es aber in Salzsäure löste, daraus auch Ammoniak niederschlug, die übrige Flüssigkeit zun Trockne abdampste und glühte, so blieb ein höchst geringer Rückstand, welcher, in Wasser gelöst, Silberauflösung fällete.

Als ich hierauf, um die Menge des beim Eisenoxyd befindlichen Kali genauer zu bestimmen, das
im ersten, unter D. erzählten, Verauche erhaltene Eisenoxyd auf dieselbe Weise behandelte, so erhielt ich
o,022 Gr. Chlorkalium, dessen Auflösung nicht blos
Silberauflösung, sondern auch Platinauflösung reichlich fällte. Diese o,022 Gr. Chlorkalium, von 1,255
Gr. der neuen Verbindung erhalten, seigen an: 1,18
Proc. kohlensaures Kali und 0,66 Proc. Kalium. Ziehen wir die erste Zahl vom erhaltenen Eisenoxyd ab,
so bleiben 2/1,61 Proc. Eisenoxyd = 17,04 metallischen Eisens; und fögen wir letztere Zahl zum gefun-

332 Leop. Gmelin über ein

denen Kalium, so beträgt dieses im Ganzen 56,36 Procent *).

E. 1,070 Gr. der Krystalle wurden in viel Wasser gelöst, und so lange mit schweselsaurem Eisenexydul versetzt, als noch ein Niederschlag von Berlinerblau sich zeigte. Dies Filtrat gab jetzt weder
mit schweselsaurem Eisenoxydul, noch mit salzsaurem
Eisenoxyd einen Niederschlag. Das Berlinerblau, welches durchaus nicht löslich war, wurde auf dem Filter mit Wasser, und um es vom basischen Eisensalze

^{*)} Um mich noch mehr su überzeugen, dass das durch Quecksilberoxyd aus dem blausauren Eisenoxydul gesällte Eisenoxyd etwas Blausäure und Kali zurückhalte, stellte ich noch folgende Versnche an: 1) ich zersetzte, wie oben, das blausaure Eisenoxydkali durch die gfache Menge Quecksilberoxyd, wusch den Niederschlag auf dem Filter einige Tage mit kochendem Wasser aus, und übergols ihn dann mit Salzsäure, wobei sich etwas Blausäure entwickelte. 2) Da diese Blausäure dem Quecksilberoxyd angehört haben konnte, so nahm ich auf i Theil rothes Cyancisenkalium nur 1 Theil Quecksilberoxyd, wo sich alles Quecksilberoxyd auslösen musste. Der rothe Niederschlag, sorgfältig mit heilsem Wasser ausgewaschen, entwickelte mit Salzsäure eine sehr geringe Menge von Blausaure; die salzsaure Auflösung, welche gar kein Quecksilber enthielt, mit Ammoniak gefället w. s. w., gab mur eine Spur Chlorkalium. 3) Als ich krystallisirtes blausaures Eisenoxydulkali durch Kochen mit gleich viel Quecksilberoxyd zersetzte, erhielt ich einen mehr braunlich rothen Niederschlag, welcher sich in Salzsäure unter Zurücklassung von Calomel und unter Entwickelung von etwas mehr Blausäure auflöste, und welcher, durch Ammoniak zersetzt, auch etwas mehr Chlorkalium lieserte.

333

besonderes Cyaneisenkalium.

zu befreien, mit etwas verdünnter Salzsäure ausgewaschen. Dasselhe wog, im Wasserbade 1 Tag lang getrocknet, nach Abzug des ebenfalls im Wasserbade. getrockneten Filters, 1,233 Gr. Endlich wurde das Berlinerblau verbrannt, und das rückständige Eisen durch Zusatz von Salpetersäure auf das Maximum der Oxydation gebracht; das erhaltene Oxyd wog, nach Abzug der Filterasche, 0,630 Gr., betrug also von 100 Theilen der Krystalle 58,88, gleich 40,76 metallischen Bisens. Aus der vom Berlinerblau abfiltrirten Flüssigkeit wurde das Eisen, nachdem es durch Chlor zum Maximum oxydirt worden war, durch Ammoniak gefällt Die vom Eisenoxyd getrennte Flüssigkeit liefe beim Abdampsen und Glüben 0,838 Gr. vollkommen neutralen schwefelsauren Hali. Wenn dieses Salz aus 47,2 Kali auf 40 Schwefelsäure besteht, so enthalten 200 Theile unsrer Krystalle 35,21 Halium oder 42,39 Kali.

F. 0,569 Gr. Krystalle wurden in einem Platintiegel mit Vitriolöl übergossen und allmählig bis zum Glühen erhitzt. Die Krystalle färbten eich sogleich blasser gelb und theilten diese Farbe dem Vitriolöl mit; wahrscheinlich bildete sich hiebei eine feste Verbindung der Krystalle mit Vitriolöl, von welcher sich ein Theil in dem Ueberschusse des letzteren löste. Beim Erhitzen wurde die Masse bald bläulichweiss (weises Cyaneisen, welches sich an der Lust in Berlinerblau verwandelte?), sie wurde zähe, blähte sich beträchtlich auf und entwickelte eine mit blauer Flamme entzündbare elastische Flüssigkeit. Der geglühte braune Rückstand in Salzsäure gelöst und durch Ammoniak gefällt, lisserte: 0,140 Gr. Eisenoxyds, was auf 100 Theile der Krystalle 25,13 Eisenoxyd oder

334 Leop. Gmelin über ein

17,40 metallisches Eisen beträgt; ferner: 0,457 Gr. geglühten schweselsauren Kalis = 36,11 Kalium oder 43,48 Kali auf 100 der Krystalle.

G. Eine andere Methode, die Krystalle zu analyairen, misslang wegen ihrer Schwierigkeit. Es wurde
nämlich das Pulver der Krystalle, mit der dreisachen
Menge salpetersauren Ammoniaks gemengt, nach und
mach in einen glühenden Tiegel getragen, wobei jedesmal lebhastes Verpussen Statt sand. Aber eben
hierdurch wurde Verspritzen eines Theils der Masse
veranlasst und das Resultat siel ungenügend aus.

H. Es wurden zu wiederholten Malen 0,050 bis 0,070 Gramm des rothen Cyaneisenkaliums, mit der zosachen Menge Kupseroxyds gemengt, und mit einer 5 Zoll langen Lage von Kupserseile bedeckt, in einer Glasröhre zersetzt. Sobald man, nachdem die Kupserseile zum Glühen gebracht war, das Ende der Röhre erhitzte, so ging die Zersetzung unter lebhastem, fortschreitenden Erglühen des Gemenges und rascher, augenblicklich beendigter Gasentwicklung vor sich. Man ließ die Röhre in Verbindung mit dem Gase erkalten, damit in dieselbe wieder soviel Gas zurückträte, als sich ansangs Lust aus derselben entwickelt hatte.

Das erhaltene Gas wurde nicht ganz zu ? vom Kali verschluckt, theils wegen Beimischung der Luft, theils weil ein Theil der Kohlensäure bei dem Kali in der Röhre zurückgeblieben war. Die Menge des erhaltenen Gases betrug bei den genauesten Versuchen von 0,100 Gr. des Cyaneisenkaliums 55 5 Cubikcentimeter bei 0° und bei 0,76 Meter Luftdruck Hieraus lässt sich die Menge des in umsrer Verbindung enthaltenen Cyans solgendermassen berechnen:

besonderes Cyaneisenkalium,

Nach Berzelius entwickelt kohlensanres Kali, mit Kupferoxyd geglüht, einen Theil seiner Kohlensäure, indem sich eine Verbindung von a Mischungsgewicht Rupferoxydkalı mit wahrecheinlich 5 Mischungsgewichten kohlensauren Kali erzeugt. Nehmen wir dies Verhältnifs als das richtige an, wobei also 4 Mischungsgewichte Kali 3 Koblensäure behalten, und setzen wir das Mischungsgewicht des Kaliums auf 59,2, des der Kohlensäure auf 22, so werden die 0,036 Gr. Kalium. welche in den 0,100 Gr. des rothen Cyaneisenkaliums enthalten sind, 0,01515 Gr. Kohlensäure zurückhalten (4. 39,9 : 36 == 3. 22 : 15,15). Das spec. Gewicht der Kohlensäure ist 1,5174, das der Luft = 1,0 gesetzt; 1 Liter Lust wiegt bei 0° und 0,76 Meter Lustdruck 1,2991 Gramm, also wiegt' 1 Liter Kohlensäure 1,9712 Grm. Wenn also 1,9712 Gr. Kohlensaure einen Raum von 1000 Cubikcentimeter einnehmen, so werden die vom Kali zurückgehaltenen 0,01515 Gr. 7,7 Cubikcentimeter messen.

Fügen wir diese 7,7 Cubikcentimeter Kohlensäure, die vom Kali zurückgehalten waren, zu den 55,5 Cubikcentimetern aufgefangenen Gases, so erhalten wir im Ganzen 63,2. Diese 65,2 Cubikcentimer Gas, als ein Gemenge von ? Kohlensäure und ? Stickstoff betrachtet, haben den dreifachen Umfang von dem Cyangas, aus dem diese Gase entsprangen, und zeigen also 21,1 Cubikcentimeter Cyangas an. Setzt man nun das spec. Gewicht des Cyangases auf 1,7932, so wiegt 1 Liter desselben 2,3295 Grammen, und es wiegen also die 21,1 Cubikcentimeter 0,049 Gramm.

Aus diesen Versuchen ergieht sich der Gehalt des Cyans zu 49 Procent. Dieser Erfund ist wahrscheinlich zu große, wie sich nicht nur aus stöckiometrischen

536 Lèop. Gmelin über ein

Betrachtungen ergiebt, sondern auch daraus, daß, weil schon gegen 36 Proc, Kalium und gegen 17 Proc. Eisen gefunden wurden, in den Summen ein Ueberschuss von 2 Proc. herauskommt. Vielleicht rührt dieses davon her, dass das kohlensaure Kali beim Glüben mit Kupferoxyd keine so große Menge von Kohlensaure zurückbehalt, als oben angenommen ist; wenigstens erhielt ich nie unter 55,5 Cubikcentimeter Gas, und in einigen Versuchen sogar 56,5 und 56.8. Wurde das Gemenge aus Kupseroxyd und Cyaneisenkalium, statt mit Kupferfeile, mit Eisenseile bedeckt, so zeigte sich in dem Falle keine merkliche Gasvermehrung, wenn des Cyaneisenkaliam so eben im Wasserbade getrocknet, und das Kupleroxyd und die Eisenseile so eben geglüht waren *), worans bervergeht, dass dieser Körper weder Blausaure, noch Nicheloxyd enthalt.

Aus den erzählten Versuchen schließe ich, daß das rothe Cyaneisenkalium solgendermaßen zusammengesetzt ist:

The behalte mir vor, Versuche darüber anzustellen, ob nicht dieses Bedecken mit Eisenfeile dienen kann, um den Wasserstoffgebalt organischer Verbindungen genau an bestimmen. Man glübe z. B. eine organische Verbindung erst blos mit Kupteroxyd, und bestimme das erhaltene kohiensaure Gas und Stickgas; dann mit Kupferoxyd, welches mit einer langen Lage glübender Eisenfeile bedeckt ist; die sich hiebei zeigende Gasvermehrung ist auf Rechnung des Wasserstoffgases an setzen, da der Kublenstoff im Kohlenoxydgas denselben Umfang einnimmt, wie im kohlenonren Gase,

Berechnung.

Mischungsgewichte in 100: D. E F H

Ralium 3 — 117,6 — 35,89 — 36,30 — 35,21 — 36,11

Eisen 2 — 54,0 — 16,49 — 17,04 —— 17,40

Cyan 6 — 156,0 — 47,62 — — — 49

Rothes

Cyan-

lium 1 — 327,6 — 100,00.

3 Mischungsgewichte Cyan gehören den 3 Mischungsgewichten Kalium, und 3 Cyan den 2 Eisen an; dieser Körper ist als eine Verbindung von 2 Mischungsgewichten Einfach-Cyankalium mit 2 Mischungsgewichten Anderthalb Cyaneisen zu betrachten; er wird
sich im Wasser als blausaures Eisenoxydkali auflösen,
indem die 6 Cyan 6 Wasserstoff aufnehmen und 5
Sauerstoff auf die 3 Kalium, und 3 Sauerstoff auf die
2 Eisen übertragen.

Suchen wir nach Erkenntnis der Zusammensestzung des rothen Cyancisenkaliums zu erforschen, auf welche Weise dasselbe und das ihm entsprechende blausaure Eisenoxydkali gebildet werden konnte durch Einwirken des Chlors auf die wässrige Lösung des' weisen Cyaneisenkaliums, so läset sich Folgendes vermuthen: Letztere Verbindung enthält a Kalium, 1 Eisen und 5 Cyan, oder, doppelt gedacht, 4 Kalium, 2 Eisen und 6 Cyan. Wirkt also soviel Chlor ein, als nothig ist, um 1 Kalium aufzunehmen, so bleiben 3 Halium, 2 Eisen and 6 Cyan, welches aber das Verhältniss der neuen Verbindung ist. Ich suchte diese Ansicht dadurch zu bestätigen, dass ich durch die Auflösung von a Mischungsgewichten (210 Theilen) krystallisirten blausauren Eisenkali soviel Chlorgus 23 Jears, f. Chem. N. R. 4, B&, 3. Heft,

leitete, als sich aus 1 Mischungsgewicht (44 Theilen) krystallisirten Braunsteins, der mit Salzsäure erhitzt wurde, entwickelte; allein diese Menge Chlor war nicht hinreichend, um alles blausaure Eisenoxydulkali zu zerstören, während übrigens die doppelte Menge von Braunstein mehr Chlor lieferte, als hiezu erforderlich war. Vielleicht fiel der Versuch ungenügend aus, weil der Braunstein nicht die angenommene Menge Sauerstoff enthielt; weil auch wohl das Chlor zum Theil unverschluckt eutwich, oder ungleichstörnig und auf einige Theile übermäßig zersetzend wirkte, woven wester unten.

Auffallend war mir bei der Zersetzung des blannuren Bisenozy dulkali das sich reichlich abscheidende Berlinerblan, und der Blausiuregeruch, der sich
bei dem wiederholten Abdampfen der Mutterlange
einstellte: doch sind diese Erscheinungen ohne Zweifel von etwas Solssäure absuleiten, die theils mit dem
Ublorgene übergeht, theils sich aus dem überschäusigen Ublor durch Binwirkung des Lichts und vielleicht
auch der Blausiure erzeugt. Denn bei Anwendung von
Ublorgen, welches durch Wasser geleitet wurde, und
fleuingen Schelteln, um die Wirkung des Chlen
gleichberung zu mochen, ist die Menge des sich bildenben Bertmerblauss sehr unkerbrutend.

Veneuhindiene Versuche, dies niche Comminuiabiem auf einem aminen Wege dienentellen, worde bienindien, betiebe war z. B. dies wieseige blemmung Biesenanistellent wir übermilningen der an beliebe sind eine dienkeiberunge Flüssigungen, aus welcher mit beim besiehen ein Thiel dies leite union ein wenig Berbenweiter annehming, welche nien menne wech die subauere Einengeret dien willt. Teinngene können man

besonderes Cyaneisenkalium.

sich auch denken, es sey wirklich, neben hydriodigsaurem Hali, blausaures Eisenoxydkali gebildet worden, beim Hinzulügen des salzsauren Eisenoxyds werde aber wieder Sauerstoff des Eisenoxyds yon dem
Wasserstoff der hydriodigen Saure aufgenommen, und
dadurch Berlinerblau erzeugt.

Leitet man Cyangas durch wässriges blausaures Eisenoxydulkali, so wird zwar eine gewisse Menge verschluckt, aber die Flüssigkeit wird nicht dunkler gelb, und behält das Vermögen, salzsaures Eisenoxyd zu fällen. Auch hinterher eine sehr geringe Menge zugefügte Salzsäure brachte den gewünschten Erfolg nicht hervor. Als ich zu dieser Flüssigkeit auch etwas Bisenbydrat brachte und sie gelinde erwärmte, so entstand eine lebhast blaue Flüssigkeit, welche, filtrirt, klar und blan hindurch gieng, nur ein wenig grünlich - bläulich - weises Pulver, das durch Salzsäure dunkler blau wurde, auf dem Filter lassend. Mit der Zeit setzte das blaue Filter noch mehr eines ähnlichen Pulvers ab, wobei es sich bis auf einen grünlichen Schein entfärbte. Diese Erscheinung, die an das von Berzelius bemerkte lösliche Berlinerblau erin. nert, vermag ich vor der Hand nicht zu erklären.

Bringt man Blausäure mit wässrigem Hali und frischgefälltem Eisenoxydhydrat zusammen, so bleibt der größte Theil des Eisenoxyds ungelöst, ein geringer Theil, durch die Blausäure in Oxydul verwandelt, löst sich auf, und die Flüssigkeit enthält daher blos viel einfaches blausaures Hali nebst wenigem blausauren Eisenoxydulkali. Auch fand ich bei dieser Gelegenheit die Erfahrung von Ittner bestätigt, dass Eisenoxydhydrat, einige Zeit mit Blausäure in Berührung, in Berlingblau verwandelt wird.

340 Leop. Gmelin über ein

Es bleibt jetzt nur noch übrig, einige Zersetzungen und Verbindungen des rothen Cyaneisenkaliums und des blausauren Eisenoxydkali zu beschreiben:

Wenn schon diese Verbindung durch Einwirkung des Chlors erzeugt wird, so wird sie doch durch ein Uebermaals desselben völlig zerstört. Leitet man Chlorgas durch die wässrige Lösung und erwärmt gelinde, so entwickelt sich der stechende Geruch des Chlorcyans, es fällt Chlorcyaneisen als ein sattgränes Pulver nieder, und das Wasser hält nur noch salzsaures Kali aufgelöst. Wahrscheinlich sind zur Zersetzung eines Mischungsgewichts rothen Cyancisenkaliums 9 Mischungsgewichte Chlor nöthig, von denen 3 an die 3 Kalium treten und 6 an die 6 Cyan; das sich so erzeugende Chlorcyan fällt theils in Verbindung mit den 2 Mischungsgewichten Eisen nieder, theils entwickelt es sich in freier Gestalt.

Bringt man Krystalle von rothem Cyaneisenkalium in mäßig starke Salpetersäure, so erfolgt schon in der Kälte allmählige Auflösung mit dunkelbrauner Farbe und unter Abscheidung von Salpeter. Diese Zersetzung kommt also mit derjenigen überein, welche schon Dobereiner beim Auflösen des krystallisirten blausauren Eisenoxydulkali in Salpetersäure wahrnahm.

In heller concentrirter Salzsäure zergehen die rothen Krystalle zu einem gelben Pulver und lösen sich nur wenig auf; beim Erhitzen erzeugen sie damit Berlinerblau. Die Auflösung in verdünnter Salzsäure setzt nur beim Abdampsen Berlinerblau ab.

Mischt man wässriges blausaures Eisenoxydkali mit blausaurem Eisenoxydulkali, so entsteht eine blafsgelbe klare Flüssigkeit; diese färbt sich mit Salzsture grünlich und setzt dann beim Erwärmen und Abdampfen viel Berlinerblau ab.

Leitet man durch das wässrige blausaure Eisenoxydkali Hydrothionsäure, so wird die Auflösung blasser, setzt Schwefel und, sich bald bläuendes, blausaures Eisenoxydul ab, entwickelt beim Erwärmen ein
wenig Blausäure und enthält, jetzt blos noch das gewöhnliche blausaure Eisenoxydulkali.

Wird die wäserige Lösung des rothen Salzes längere Zeit bis zum Kochen erhitzt, so wird nur eine höchst geringe Menge in blausaures Eisenoxydulkali verwandelt.

Das rothe Cyaneisenkalium löst sich in 3,8 Theilen Wasser von 7° C. mit braungelber Farbe auf,
die beim Verdünnen rein gelb wird, und auch bei
großer Verdünnung noch merklich ist. Heißes Wasser bewirkt noch reichlichere Lösung. Aus diesen
Auflösungen erhält man durch langsames Abdampfen
auf einem gelind erwärmten und allmählig erkaltenden
Wasserbade die schönsten Krystalle; hierbei sind wegen der großen Neigung zum Auswittern, Glasgesäße
mit steilen Wandungen den slachen Percellanschalen
vorzuziehen.

Gewöhnlicher Weingeist von 56° B. löst eine geringe Menge mit blassgelber Farbe; wassersreier löst nicht eine Spur auf.

So wie die eogenannte Eisenblausäure, oder das dreifach-blausaure Eisenoxydul, fähig ist, ausser mit dem Kali, noch mit vielen anderen Salzbasen Verbindungen einzugehen, ebenso verhält sich das in dem blausauren Eisenoxydkali anzunehmende dreifach-blausaure Eisenoxyd. Die Verbindungen mit den schwer löslichen Alkalien scheinen sämmtlich leicht löslich zu

342 Leop. Gmelin über ein

seyn, da das blausaure Eisenoxydkali mit Baryt-, Strontian- und Kalkwasser und mit salzsaurem Baryt und Kalk keinen Niederschlag erzeugt.

Die schweren Metallsalze dagegen verhalten sich folgendermassen gegen das blausaure Eisenoxydul.

Mit (eisenhaltigem) schweselsauren Titanoxyd: Brüunlichgelber, mit Grun gemischter Niederschlag.

Mit salzsaurem Chronoxydul; Nach einiger Zeit geringer Niederschlag in dunkelgrünen Flocken.

Mit salzsaurem Uranoxyd: Starker rothbrauner Niederschlag.

Mit schweselsaurem Manganoxydul: Starker granbrauner, seintlockiger Niederschlag.

Mit salzsaurem Kobaltoxyd: Duzkelbraunrethes, dickes Alegma.

Mit schweselsaurem Nickeloxydkali: Branngelbes

Mit schweselsaurem Kupferoxyd: Schwutzig braungelbes Magma.

Mit salesaurem Goldoxyd: Geringer dunkelbrannrother Niederschlag, wobei die überstehende Flüseigkeit dunkelbraun gesürcht erscheint.

Mit sahrsaurem Platinoxyd: Gelber Niederschlag, im beißen Wasser löslich (also salzsaures Platinoxydkali).

Mit salpetersaurem Silberoxyd: Pomeranzengelbes Magma.

Mit salasaurem Quecksilberoxyd: Nichts.

Mit salpetersaurem Quechailberunyd: Gelbes Mag-

Mit salpetersaurem Quecksilberoxydul: Citreness gelbes Magma.

besonderes Cyaneisenkalium. 343

Mit salzsaurem Zinnoxydul: Weisses Magma, durch Berlinerblau etwas gebläuet.

Mit salzsaurem Zinnoxyd: Nichts.

Mit schwefelsaurem Zinkoxyd; Bräunlichpomeran- zengelbes Magma.

Mit salpetersaurem Wismuthoxyd: Starker schmutziggelbbrauner Niederschlag.

Mit Brechweinstein: Nichts.

Beim Vermischen des blausauren Eisenoxyduls mit salpetersaurem Bleioxyd stellte sich nur eine schwache Trübung ein, aber bald setzten sich an den Wandungen des Glases viele dunkelbraunrothe Krystalle ab. Ich erhielt dieselben schöner, als ich eine grössere Menge brauner Auflösungen in gelinderwärmtem Zustande vermischte und das Gemisch langsam erkalten lies; jedoch waren die Krystalle hahnenkammförmig vereinigt, so das sich keine bestimmte Form erkennen liess. Ihre wässrige Lösung zersetzte sich sehr leicht bei etwas stärkerem Erhitzen unter Abscheidung eines bläulichweissen Satzes, der wahrscheinlich ein Gemenge von gewöhnlichem blausauren Eisenoxydulbleioxyd und von Berlinerblau ist.

Es wurde der Versuch gemacht, aus dieser Bleiverbindung die neue Eisenblausäure, oder das dreisachblausaure Eisenoxyd für sich abzuscheiden. Zu diesem Ende zerrieb ich die Bleiverbindung mit verdünnter Schwefelsäure, untersuchte die Flüssigkeit von Zeit zu Zeit und setzte solange von der Bleiverbindung oder von der Schwefelsäure hinzu, bis die erhaltene Flüssigkeit durch salzsauren Baryt nur noch ganz schwach getrübt, und durch Hydrothionsäure nicht mehr röthlichbraun gefällt wurde. Diese Flüssigkeit erschien nach dem Decautiren, wie das wässeigkeit erschien nach dem Decautiren, wie das wässeit

rige blausaure Eisenoxydkali, bei grösserer Concentration bräunlich, bei geringerer gelb, und färbte selbst große Mengen vom Wasser lebhaft gelb. Beim Erhitzen und schon beim längeren Stehen für sich setzte sie ein blasses Berlinerblau ab, welches zum Theil ein krystallinisches Ansehn hatte. Papier, mit der Auflösung getränkt, färbte sich durch Bildung von Berlinerblau grün, und zwar lebhafter in der Sonne, als im Dunklen. Diese Flüssigkeit verhält sich auch gegen Eisensalze wie das blausaure Eisenoxydkali, indem sein salzsaures Eisenoxyd nur bräunlichen, aber mit Eisenoxydulsalzen einen starken blauen Niederschlag zu Wege brachten. Ebenso fällete sie auch mehrere andere schwere Metalliösungen nach Art des blausauren Eisenoxydkali. Sie röthete stark Lackmus (was nicht wohl von der höchst geringen Menge noch beigemischter Schwefelsäure abgeleitet werden kann), \ und schmeckt säuerlich und herb. Beim sehr behutsamen Abdampsen erhielt ich bräunlichgelbe, nadelformige Krystalle, deren geringe Menge keine weitere Bertimmung zuliess; dampst man bei etwas starkerer Hitze bis zur Trockne ab und übergießt die trockne schwärzlichgrune Masse mit Wasser, so erfolgt eine Art von Knistern; die Masse bläht sich zu einem dunkelbraunen Pulver auf und theilt dem Wasser nur wenig Lösliches mit.

Budlich sind noch die Verhältnisse des blansauren Bisenoxydkali zu den Eisensalzen zu berücksichtigen;

Mischt man das wässrige blausaure Risenoxydkali mit salzsaurem Eisenoxyd, welches frei von Uzydulgehalt ist, so bildet sich eine dunkelbraune klare Flüssigkeit, und gar kein Berlinerblau. Wahrscheinlich entsteht hierbei salzsaures Kalı und einfaches andert-

besonderes Cyaneisenkalium,

halb-blausaures Eisenoxyd, welches mit solcher braunen Farbe im Wasser löslich ist. Ueberlässt man diese braune Flüssigkeit im concentrirten Zustande sich selber, so überzieht sie sich bald mit einer runzlichen Haut von Berlinerblau. Diese Berlinerblaubildung erfolgt viel rascher beim gelinden Erwärmen, und ist bei Ueberschuss von blausaurem Eisenoxydkali mit Entwickelung von Cyangas, bei Ueberschufs von salzsaurem Eisenoxyd mit Entwickelung von Chlorgas verbunden, ganz, wie es die Theorie von der Zusammensetzung des Berlinerblaues erheischt. Fügt man endlich zu einem soloben braunen Gemisch aus blansaurem Eisenoxydkali und aus salzsaurem Eisenoxyd Hydrothionsäure, schweslige Säure und ähnliche Sauerstoff entziehende Mittel, so erzeugt sich augenblicklich Berlinerblau.

Wie leicht einzusehen, bildet sich auch augenblicklich Berlinerblau beim Vermischen des blausanren Eisenoxydkali mit Eisenoxydulsalzen. Das neus Salz zeigt daher das umgekehrte Verhältniss gegen die Risensalze, als des blausaure Eisenoxydulkali, und ist gegen die Eisenoxydulsalze eben so empfindlich wie das blausaure Eisenoxydulkali gegen die Eisenoxyd-Das blausaure Eisenoxydkali empfiehlt sich daher als höchst brauchbares Reagens, theils um, chas vorläufige Oxydation, das Eisen in selchen Flüssigkeiten zu entdecken, welche dasselbe als Oxydul aufgelöst enthalten, wie die Stahlwasser u. s w. (um so mehr als sich das Berlinerblau auch bei großen Saureüberschuse im Eisensalz erzebgt, und als man dann night, wie beim blausanren Eisenosydulkali, zu befürchten hätte, das Berlinerblau soy nur durch die überechüseige Säure aus dem blauseuren Seize her-

546 Leop. Gmelin über ein

vorgebracht); theils dient dies neue Reagens sehr bequem, um augenblicklich zu finden, ob in irgend einem Eisenoxydsalze (z. B. im salzsauren Eisenoxyd) noch eine Spur von Oxydulsalze vorhanden ist, wo sich sogleich die blaue Färbung einstellt.

Unter E ist ein Versuch erzählt worden, in welchem 100 rothes Cyaneisenkalium, welche der Berechnung zufolge 16,5 Eisen enthalten, im Wasser gelöst, und mit überschüssigem schweselsauren Eisenoxydul gemischt, eine Menge Berlinerblan lieserten, welche 40 76 metallisches Eisen enthält. Das Verhältniss des Eisens im rothen Cyaneisenkalium ist also zu dem aus ihm erzeugten Berlinerblau beinabe wie 2:5. Man darf sich also vorstellen, da das blausaure Bisenoxydkali 5 Mischungsgewichte Kali, 2 Bisenoxyd und 6 Blausaure enthält, dieses Salz babe an die Schweselsäure das Kali abgetreten und dafür 3 Mischungsgewichte Eisenoxydul aufgenommen. In diesem Falle wurde das hier gestilte Berlinerblau z Eisenoxyd, 3 Eisenoxydul und 6 Blausäure enthalten, und als eine Verbindung von 2 Mischungsgewichten anderthalbblausaurem Eisenoxyd mit 2 Mischungsgewichten einfach blausaurem Eisenoxydul zu betrachten seyn. Uebrigens stimmt diese Annahme, besonders wegen zu großen Blausäuregehaltes, nicht mit den Versuchen von Berzelius; möglich bleibt es aber, dass es, je nach der Darstellungsweise, verschiedene Arten von Berlinerblau giebt, die im Verhältnisse ihrer 3 Bestandtheile abweichen, und dass besonders das Berlinerbla welches durch Vermischen des blausauren Eisenoxydulkali mit Eisenoxydsalzen erhalten wird, sich durch größeren Gehalt an Eisenoxyd von dem so eben betrachteten Berlinerblau unterscheidet.

Gries,

die von demselben Individuum durch den Urin abgegangen sind.

Vom

Hofrath Wurzer in Marburg.

Durch die großen Fortschritte der animalischen Chemie sind zwar die Aerzte allmählig mehr und mehr von der Idee zurückgekommen, dass die sandigen Sedimente, welche, bald mit bald ohne Schmerzen, von zu Steinbeschwerden geneigten oder daran schon leidenden Kranken gelassen worden, immer aus denselben Bestandtheilen und zwar blos aus Harnsäure bestände. Indessen ist mir ein Fall vorgekommen, der mir ganz vorzüglich geeignet scheint, den Ungrund dieser Meinung um so unwiderleglicher darzuthun, als die verschiedenen Arten des Grieses, wovom gleich die Rede seyn wird, nicht blos von demselben Individuum, sondern sogar nicht selten zu gleicher Zeit gealassen wurden.

348 Wurzers Untersuchung

Ueberhaupt müssen diese sandigen, Sedimente mit viel mehr Ausmerksamkeit untersucht werden, als die wirklichen sogenannten Steine, da sie sehr oft ganz ohne deutliche äussere Kennzeichen sind.

Der Kranke, von dessen Arzte ich diese verschiedenen Arten von Gries erhielt, war ein hochbejahrter, aber kräftiger und robuster Mann, der stets an eine gute Fleischnahrung gewöhnt war, wenig Wein trank und nie im Leben Misbrauch mit geistigen Getränken gemacht hatte; aber seit einer langen Reihe von Jahren öfter an podagrischen Anfällen litt.

No. 1. war eigentlich eine Schleimmasse, die bei dem Erkalten des Urins eine Pseudomembran bildete, die nicht selten einen bedeutenden Umfang hatte, und manchmal sich 10 — 14 Tage lang nacheinander im Harne darbot.

No. 2. ganz kleine, runde röthliche Steinchen von blättrichter Textur.

No. 3. kleine weisslichte Bröckelchen, die concentrisch schalicht waren.

No. 1. war ein Gemenge aus einem Gemische von Phosphor- Talk- Ammoniaksals und Harnsäure, mit einem Gemische von Phosphor- Talk- Ammoniaksals, phosphorsaurem Kalk und Harnsäure. Das Erste fand sich häufig in Gestalt kleiner schimmernder Krystalle an der Obersläche und in den Zwischenräumen der vertrockneten Schleimschichten.

- a) Vor das Löthrohr gehracht, verbreiteten sie eimen Ammoniakgeruch, nahmen an Umfang ab, und giengen bei verstärkter Hitze eine unvollkommene Schmelzung ein.
- b) Im Wasser waren sie nur wenig löelich.

mehrerer Griesarten.

349

- e) In Essignaure lösten sie sigh leicht auf, und der Rückstand war Harneaure.
- Aus der essigeauren Auflösung präcipitirte kohlensaures Ammoniak das Doppelsalz wieder mit seinem charakteristischen Ansghen,
- e) Aetzende Alkalijösungen entwickelten aus diesen .

 Krystallen Ammoniak, während das Alkali sich mit Phosphorsäure verband.

Das Zweite hatte die Gestalt einer schwammigen und sehr zerreiblichen weifslichen Masse ohne deutliche Blätterung.

- a) Vor das Löthrohr gebracht, flose dieser Stoff leicht in eine glasige Kugel zusammen.
- b) Essigeture auf die gepulverte, Masse 'gegossen, löste das Doppeleals wieder leicht auf.
- e) Auf den Reet Salssäure gegossen, wurde der phosphorsaure Kalk solvirt, und der Rückstand war nunmehr blos Harnsäure.
- d) Das Doppelselz wurde aus seiner Solution durch kohlensaures Ammoniak gefällt.
- e) Aus der salzsauren Auflösung präcipitirte ich den Kalk durch klessaures Ammoniak.
- f) Aus c) wurde die Phosphorsäure durch salzeaure Bittererde nebst kohlensaurem Ammoniak ale phosphorsaures Talkammoniak niedergeschlegen.

No. 2. bestand blos aus Harnsäure.

- a) Vor das Löthrohr gebracht, wurden diese Steinchen schwarz, stiefsen einen besondern thierischen Geruch aus, und wurden darauf weiß, ohne zu schmelzen.
- Aetskali löste sie leicht auf und ohne Rüchstand;
 auch ohne Entwickelung von Ammoniak.

350 Wurzer Unters, mehrerer Griesarten.

- c) Durch Essigsdure (und sogar durch Kohlensäure) wurden sie wieder gefällt.
- d) lhre Auslösung in Salpetersäure gab, nach dem "Abdampsen, die bekannte nelkenbraune Farbe.

No. 3. löste sich ehenfalls in Aetzkali, jedoch etwas schwerer, auf, und mit Entbindung von Ammoniak; also harnsaures Ammoniak!

Obschon es mir bekannt ist, das Wollaston und Brande (gegen Fourcroy) die Anwesenheit dieser Substanz in irgend einem Steine bezweifeln; so muss ich, gestützt auf öftere Wiederholung dieser Versuche, doch der Meinung seyn, dass diese Verbindung sich hier vorsand. Es ist indes allerdings möglich, dass sich dieselbe ausser dem Körper erst gebildet hat; weil jene Sedimente vor und nach gesammelt worden waren, und diese also, durch lange Berührung mit dem Harne, sich erst späterhin erzeugt haben kann.

U'ebersicht

der

Bestandtheile einiger

VO II

Dr. Du Menil untersuchter Fossilien *).

1) Fahles Rothgiltigerz vom Andreasberg.

Das fahle Rothgiltigerz, welches sich von dem gewöhnlichen durch die Mittelfarbe zwischen stahl- und bleigrau unterscheidet, krystallisirt starkglänzend, derb aber auf dem Bruch nur metallisch schimmernd ist, und sich am ausgezeichnetsten in der Grube Abendröthe gefunden hat, enthält in 100

Silber	47.25
Antimon	37,56
Schwefel	14,83
•	99,64

woraus ich folgere, dass, wenn dem Silher die stö; chiometrische Menge Schwefels ertheilt wird, soviel

^{*)} Die weitere Ausführung dieser Analysen wird nächstens erscheinen in dem Werke: Disquisitio nonnullorum fossilium adjectis notis. Schmalkalden.

Du Menil's

davon übrig bleibt, als zur Bildung einer dem Rethspieseglanz ähulichen Masse erforderlich ist.

2) Mesotyp von Nalsoë (Farroë-Inseln).

In convextrabligen, zusammenhängenden Partien ein Thousonglemerat überziehend, von 2,025 Gewichtigkeit.

Silicinmoxyd	54.00	Sauerstoff	27,16
Calciumoxyd	15,56		4,54
Aluminiumoxyd	9.74	-	4,54
Natronium mit			
Kaliumoxyd	5,22	•	1,10
Wasser	15,02	-	13,34
	99,54		

3) Mesotyp von Vagoë.

Einer Art Mandelstein einsitzend, und wie obiges convexstrahlige Partien bildend. Gewichtigkeit 2,08; er besteht aus

Silicinmoxyd	55,54	Oxygen	27:72
Calciumoxyd	17,44		4,83
Aluminiumoxyd	6.40		5,02
Natroniumoxyd	2,80	-	0,73
Wasser	16,66		14,98
_	99,14.		

Die Quantität des Oxygens der Basen ist in diesen beiden Mesotypen aussallend übereinstimmend, worans ich schließen möchte, dass sie dem des Siliciumoxyds gleich gesunden seyn würde, wenn nicht irgend ein Umstand letzteres vermehrt und die übrigen Bestandtheile wahrscheinlich vermindert hätte. Vielleicht ist die Salzsäure nicht ties genug in das Siliciumoxyd ein-

gedrungen, oder dieses hat durch seine chemische Masse etwas von den benannten Oxyden zurückbe-halten. Bei einer erneuerten Untersuchung ähnlicher Fossilien habe ich einen mir unerklärbaren Ueber-schuse in der Summa des Resultats erhalten.

4) Apophyllit von Videroë.

In dichtem Apophyllit stänglich eingewachsen. Gewichtigkeit 2,369.

Siliciumoxyd	53,80	Oxygen	±6 ,9 ø
Calciumoxyd	. \$3,1\$	-	6,48
Kaliumoxyd	4,22		0,68
Eisenoxyd	0,20	\	0,12
Wasser	17,16		14,28
	98,50		

5) Apophyllit von Helstoë.

Vierseitige Säulen, deren einige scharf zugespitzt eind, andere aber mit zwei Flächen abgestumpft zu seyn scheinen. Gewichtigkeit 2,408. Bestandtheile:

Siliciumoxyd	54,74	Oxygen	26,36
Calciumoxyd	23,08		6,54
Kaliumoxyd	4,54	-	0,78
Wasser	16,54	فكند	14,90
	98,90		•

Hier ist die Disserenz in dem Sauerstoffgehalts noch stärker ausgesallen, ohne das ich eine andere Ursache davon, als die erwähnte, anzugeben wusste. Sollte man annehmen dürsen, dieses Sauerstoffverhältnis sey specifisch für solche Gebilde? Ich setze übrigens um so weniger Zweisel in die gute Aussührung meiner Untersuchungen, weil große Chemiker, die ähnliche Fossilien bearbeiteten, ein gleiches Verhältnische bekamen z. B. Stromeyer beim Apophyllit vom Passathale u. s. w.*).

6) Ueber den splittrigen Lazulith von Krieglach.

Ich erhielt zwar dieselbigen Bestandtheile, welche andere darin fanden, erkannte aber, dass die bisherigen Methoden, phosphorsaures Aluminiumoxyd zu zerlegen, eine Revision verdienen dürsten. Wahrscheinlich lässt sich diese meine Erfahrung auch auf die Analyse anderer natürlicher, erdiger phosphora. Verbindungen ausdehnen. Sieh. a. a. O.

7) Pseudomalachit von Libethen bei Neusohl.

Derb in das Krystallinische übergehend, von 4,20 Gewichtigkeit. Auf

Phosphorsaure 9,45
Kupferoxyd 20,51
29,96

8) Manganpyrop (edles hornartiges Manganerz).

Halbdurchsichtig. Weil ich nur mit einer sehr kleinen Portion dieses äusserst sparsamvorkommenden

Diese Analysen gaben, wenn ich sie mit Keliumoxyd wiederholte, stets etwas Siliciumoxyd mehr, als die hier angeführte Menge.

Possils operiren konnte, so musste im Resultat auf 200 ein größerer Verlust als gewöhnlich entstehn.

Manganbisilicat 79,40
Kohlens. Eisenoxydul 3,40
— Manganoxydul 13,80

9560.

g) Eisenpecherz (Eisensinter) vom Erbstollen bei Freiburg.

Von mir selbst daher gebracht, es bestand aus
Eisenoxyd 50,53
Schwefelsäure 14,42
Phosphorsäure 1,75
Wasser 33,50

10) Opal von Kalbacksfiord (Farroë - Inseln).

Von pistaciengrüner Farbe. Gewichtigkeit 3,161. Bestandtheile:

Siliciumoxyd	67,50
Zirconoxyd	20,5 7
Calciumoxyd	1,32
Eisenoxydul	1,25
Wasser	5,50
	96,14

Erdharzige Substanz. — —

Letzteren zufälligen Bestandtheil fand ich ebenfalls in verschiedenen Opalen dortiger Gegend, (die ch. mit andern Fossilien der besondern Güte des Hrn. Grasen Vargas - Bedemar verdanke). Er erklärt sich

ans der Eigenschaft dieser Hydrate Flüssigkeiten einzunehmen.

ne Eisenerde).

Herr Bergprobirer Bauersachs zu Clausthal bekam solches von dem Herrn Professor Zipeer in Neusoul, und theilte es mir zur Untersuchung mit. Behatte eine Gewichtigkeit von 2,178 und einen deutlichen Thongeruch, ohne im geringsten Aluminiumexyd zu anthalten. Bestandtheile in 100.

Siliciumoxyd 66,77

Bisenoxydul 17,35

Manganoxydul 0,09

Calciumoxyd 0,70

Wasser 13,88

Der Geruch ist dem Eisenoxydulhydrat zuzuschreiben.

13) Silberweisser Glimmer von Sterzing in Tyrol.

Von einem treffichen Silberglanze. Schwer zu zerreiben. Enthielt in 100:

Giliciumoxyd	<i>5</i> 7,∞
Aluminiamoxyd	40,50
Bisenoxyd	4,50
Calciumoxyd 4,	48 8,96
Natronium-	
oryd o	69 1,24
Wasser.	1,00
	95,20

Der Verlust ist mir hier fast unerklärbar, weshalb die Wiederholung dieser Analyse von Andern erwünscht seyn würde. Mit hoher Wahrscheinlichkeit möchte es dem Siliciumoxyde zum Theil zugeschrieben werden müssen, weil es sich durch das Filter nicht gehörig absondern wollte und daher eine wiederholte Manipulation erforderte; das Fossil ist daher als ein einfaches Silicat anzusehen.

'33) Sogenanntes Arseniksilber von Andreasberg.

Es enthielt in 100

Silber	6,56
Eisen	38,25
Arsenik	38,29
Schwefel	26,87
•	99.97

14) Ein anderes von der Grube Katharina Neufang ebendaher.

Ein seltenes Fossil; es enthält

Silber .	14,06	14,06
Eisen	20,25	£7,89
Schwefel	5,75	5,75
Arsenik	59,94.	62,90
•	100	99,60

Die zweite Analyse ist nach einer verbesserten Methode angestellt worden.

15) Manganhaltiger Eisenkiesel.

Einer Verietät des Rothmanganerzes vom Harze

358 Du Menil Mineralanalysen.

ähnlich dem vom Raschauer Knochen aus Sachsen. In 100 Theileu:

Siliciumoxyd	56,00
Manganoxyd	5,00
Calciumoxyd	15,20
Eisenoxyd - Oxydul ,	40,54
Taleiumoxyd	2,00
Wasser	1,50
	98,04.

Titangehalt, mehrerer Glimmerarten,

nach Peschier.

In dem Glimmer hat Hr. Peschier zu Genf Titan, und zwar meist in beträchtlicher Menge gefunden, wie nachstehende Analysen des grünen auf Eisspath vorkommenden Glimmers vom Vesuv (A), idea mit! Pyroxen gemengten schwarzen (B) von ebendaher, und des sibirischen schwarzen großblättrigen Glimmers (C) zeigen:

	. A.	B.	C.
Kieselerde	45,70	42	35,50
Thonordo	31.70	8,35	11,25
Takerde	0,95		,
Kalkerde	10,75	15,70	,
Eisenoxyd	6,80	8,35	16
Titanoxydul	. 0,1	. 15	3 0
Manganoxyd	eine Spur	•	Epur
Kali	-		6,1
Natron .		8 ,50	1,70
Lithion		3 ,50	;
Glähungever-	_		
lust	1,80	0,25	2,75
-	97,80	100,65	103,30

360 Peschier, Titangehalt

Wonach besonders der bekannte sogenannte Fenstanglimmer so reich an Titan ist, daß men denselben zu den Titanerzen rechnen und, dem Uranglimmer analog, Titanglimmer nennen könnte. Auch in dem weissen sibirischen Glimmer mit kleinen rondlichen metallglänzenden Blätteben, so wie in einem Glimmer von Massachusets fand sich Titan.

Jene beiden neuen Bestandtheile des Glimmers (Titan und Lithion) wurden aber auf solgende Weise ausgeschieden;

Der seingepülverte Glimmer (B) wurde mit dem sechsfachen Gewichte salpetersauren Baryts geschmelgen, das Product aufgelöst in Salzsäure, die mit koblenceurem Ammoniak übersättigte Auflörung aufs Filter gebrocht und die Flüssigkeit zur Trockne abgedampft. Die erhaltene Salamasse gab nach hinlänglicher Erhitzung im Platintiegel, um das salzseure Ammoniak zu verflüchtigen, ein braunliches Product, dessen Auflösung in Wasser (a) große blave Flecken im Boden des Tiegels hervorbrachte und auf dem Pilter eine braune Substanz absetzte. Diese Substanziniben mach dem Waschen und Trochnen beim heitigen Giahen eine rosenröthlichweisse Parbe an, und verrieth dadurch einen Titangehalt, dessen Anwesenheit durch Reaction von Gallastinctur auf Auffgengen der Substanz in Saurea sich bestätigte,

Die klare und farblose Auflösung (a) gab beim Abdampsen zur Trockne eine sehr weise Salzmasse, welche nach halbstündigem Schwelzen eich in eine graue Masse mit schwarzen Flocken verwandelte und

mehrerer Glimmerarten.

derauf nach dem Auflösen in Wasser (b) ein grause Pulver - Titanoxyd - auf dem Filter zurückliefe. 12

Die von diesem grauen Polver absliesenden Flüssigkeiten (b) nahmen beim Abdampsen zuletzt eins zihe Consistenz an, was, zusammengehalten mit den im Platintiegel bemerkten Flecken, auf Lithion schliesen liefe. Um dasselbe aus diesen salzsauren alkalischen Verbindungen zu erhalten, wurden sie in schwefelsaure verwandelt, und die von aller freien Säure gereinigten schweselsauren Salze in Alkohol gebracht, worin sich bloß das schweselsaure Lithion auslöste. Aus dieser Auslösung wurde durch essigsauren Baryt das Lithion mit Essigsäure verbunden dargestellt, darauf geglühet, und nach dem Wiederauslösen im Wasser und Abdampsen im reinen Zustande erhalten.

Die im Alkohol unaufgelöst zurückgebliebene, schwefelsaure Salzmasse gab bei der Zersetzung mit essigeaurem Baryt neben Natron das übrige Titan im Zustande des Hyperoxyds, welches zusammengenommen mit dem vorher erhaltenen grauen Titanpulver als Oxydul, nach Klaprothe Angaben berechnet, angesetzt wurde.

Noch einfacher und vollständiger erhält men das Titen, wenn man die erwähnte salzemre Mischung mit kohlensaurem Ammoniak übersättigt, und nach Absonderung des Niederschlage auf dem Filter die Auflösung mit Gallustinktur behandelt: doch darf man nicht dieses Reagens im Usbermasse zusetzen, weil es sanst das Titan dadurch zum Theil wieder auflöst.

Will man also blos das Titan aus dem Glimmer

862 Peschier, Titangehalt mehrerer etc.

daretellen, so schmilzt man denselben mit Kali, und nachdem auf die bekannte Weise die Erden und das Eisen abgesondert worden, so fällt man nach dem eben angegebenen Verfahren (vermittelst Ammoniak und Gallustinktur) aus der salzsauren Auflösung das Titan, das nun durch Glühen von der vegetabilischen Substanz befreiet wird.

Aus dem Journ. de Physique. 1821. Oct.

Notizen.

ŗ

Reizbarkeit und Phosphorescenz der Pyrosomen.

Der leider! früh verstorbene Naturforscher Kuhl *)
schrieb auf einer Seereise nach dem Kap unter dem
8. Oct. 1820 in einem Briese an Dr. Boie in Leiden,

^{*)} Dr. H. Kubi aus Hanau, der nach Vollendung seiner naturwissenschaftlichen Studien in Gröningen von der niederländischen Regierung nach den Colonien auf Reisen gesandt wurde, starb zu Buitenzorg auf Java den 14. Sept. 1821. an einer Leberentzündung, die er sich vorzüglich durch sein ungemein eifriges Besteigen der Berge und durch des ausgestandene Ungemach in der Regenzeit zugezogen hatte. Von ihm sagt der würdige Van Schwinderen: ,, Was die Naturwissenschaft an diesem vielversprechenden jungen Gelehrten (er war kaum 25 Jahr) verloren hat, geht schon aus seinen vorläufigen Roisebezichten hervor. Ich hannte ihn seit 1816, da er zur Verbereitung auf sein Reise nach Indien in meinem Hause wohnte und ich vier Jahre lang seines täglichen Umganga genose. Ich hann daher hesonders seinen Verlust würdigen ; ich sah in ihm einen einstigen Pallas und noch mehr. Ich glaube, dass elle, die ihn gekannt, seinen Verlast mit mir innig emphaden werden."

der in einem Programme der Göninger natur - und scheidekundigen Gesellschaft 1822, abgedruckt ist. Folgendes:

Mumboldts Wahrnehmung, dass die galvanische Stule keine zuckende Bewegung in den Medusen erregt, gilt auch für die Pyrosomen, in welchen keine Spur eines Nervensystems vorhanden ist. Diese erhöhen, wie die Salpen, die Temperatur des heisen Wassers um 1 Grad C. Das P. antlanticum verbreitet im Wasser ein Licht von 1 bis 1½ Fuss Durchmesser. Nun denke man sich das Schauspiel, als vor einigen Tagen ein Heer dieser Thiere von 7 bis 8 Uhr Abends bei uns vorüberzog. Die dadurch um unser Schiff verbreitete Erleuchtung war so groß, dase wir bis auf 15 Fuss herab die Fische erkennen konnten welche unserm Schiffe schon seit einer Woche folgten (Thynnus Pelamys und Sarda), obgleich wir sehr sehnell segelten. "

Beitrag zur Geognosie des Kaps.

In einem Schreiben von Dr. Kuhl und Van Hasselt, Kapstadt d. 24. Oct. 1820, wird bemerkt:

"Noch in der neuesten Geognosie von d'Aubuisson ist angenommen, dass der Taselberg aus Granit besteht: dem aber ist nicht so. Nur der Fuss des Berges ist ein sehr grobkörniger Wanit, der an der Küste von der Houthai bis zu dem Löwenkopf blos liegt; der übrige größte Theil bis zur Spitze ist viel jünger und hesteht überall aus einem sehr dichten Sandstein, zwischen welchem und dem Granit sich an der vordern Seite des Taselberges ein grauer Thonschiefer einAn dem Löwenkopf erhebt sich der Granit sehr hoch, aber an dem Löwenschwanz ist er nicht sichtbar, sondern Thonschiefer zieht sich bis zur See herab."

"Alle Gebirge in der Nähe des Hout- und Tafelberges sind eben so gebildet, und damit scheinen auch die Gebirge von Hottentot- Holland übereinzukommen. Der Sandstein enthält an einigen Stellen viel Eisen, und in der Houtbai findet man unzählige Eisensteinblöcke (ijzer- blocken)."

Harzhaltiges Mineralwasser auf Zazynthos.

Die berühmten Erdharzbrunnen auf der griechischen Insel Zazynthos befinden sich nach Dodwells Reise noch in demselben Zustande, wie sie Herodos I. 196. beschreibt: auch gewinnt man noch auf dieselbe Weise und mit denselben Instrumenten, wie zu Herodots Zeit, das Harz daselbst in einem von einer Mauer umschlossenen kreisförmigen Raum von 70 Fuls Durchmesser, wo aus einem elastischen Erdboden ein salziges Wasser aufquillt, auf dessen Oberstäche sich ein reines Harz sammelt. Dies salzige durch viele Harztheilchen getrübte Wasser enthält nach Sohmienpers Analyse in zwei engl. Pfunden

Bitterealz	90 Grain
• Glauberealz	40
Сур а .	10
Salzsauren Kalk	28
Talk	24
Kochsalz	179 /
.Marzige Substanz	8
	378 Grain.

Von der harzigen Substanz geben 8 Unzen bei der Destillation etwa 2 Unzen Steinöl und 6 Unzen schwarzes Pech.

Aus dem Journ. des Savans. 1820. p. 57 u. 617.

Mumisirtes Insect.

So wie durch Bernstein Insecten von der Natur mumisirt worden, so könnte man vielleicht auch durch ein künstliches Harz kleine Thiere Jahrtausende lang erhalten, wie nach Brard's Minéralogie I. 147 eine Beobachtung von Champoleon zeigt, welcher zwischen den Handwurzelknochen einer Mumie mehrere völlig erhaltene kleine Insecten fand. Sie wurden von Jürine als eine noch unbekannte neue Art bestimmt und Corynctes glaber genannt.

Alte Feuersteinwassen.

In dem Annuaire du Dep. de la Dordogne 1819. bemerkt Jouannet in einer Abhandlung über alte Waffen, dass die sehr künstliche Arbeit, dem Feuersteine durch Schläge mit Hämmern verschiedene Formen zu geben, schon den alten germanischen und gallischen Völkern bekannt gewesen seyn müsse, indem die seuersteinernen Streitäxte, Schleudersteine und besonders die Speerspitzen mit einer Mundernswürdigen Geschicklichkeit versertigt sind, was durch Schleisen nicht erreicht werden könne. Rober; aber in der Form ähnlich sind diesen die noch jetzt auf Neuserland, Otaheite und andern Südseeinseln gebräucklichen Wassen. Dieselbe Art von flachmuschligem

Notizen.

1

Feuerstein, welche von unsern Vorfahren vorzugsweise zu ihren Angriffswaffen ausgewählt wurde, dient auch jetzt, nach Erfindung des Schießpulvers, wieder zum Kriege, wenn gleich auf andere Weise.

Sicilianische Bernsteinarten.

Nach Brard's Minér. III. 376. hat Hr. Lücas in Sicilien bei der Mündung des Flusses Symete ohnweit Catanea folgende verschiedene, größtentheils bisher unbekannte Varietäten des Bernsteins gefunden:

Weißen; gelblichen; gelben mit bläulichem Scheine; gelblichgrünen; honiggelben; röthlichgelben; pommeranzengelben; pfirschigblüthrothen; violetten; carmoisinrothen; braunen und schwarzen Bernstein.

Alle diese werden in Catanea zu Schmuck und kleinen Geräthen Aarbeitet.

Bemerkung über Tripel.

Der Tripel von Ringelbach bei Oberstein in der Pfalz, der im frischen Zustande und angeseuchtet weinroth ist, bei langer Einwirkung der Lust und Sonne aber ziegelroth wird und dann seine Güte verliert, und sich überhaupt von andern Tripelsorten durch sein äusseres Ansehen und sein weiches Anfühlen unterscheidet, istenach Faujas und Brard's Untersuchungen am Fundorte nichts anders als ein zersetzter Porphyr. Der Menge und Güte dieses Tripels, wovon jede Schleismühle zu Oberstein jährlich 300 Pfund verbraucht, ist die schöne Politur und große Wohlseilheit der Pfälzer Achate zuzuschreiben.

Ein ähnlicher bis jetzt unbenutzter Tripel findet nich nach Brard Min. III. 97. in ungeheuern Massen auf den Ligurischen Apenninen zwischen Genna, Chinvari und Spezzia.

Gewaltsames Zerspringen von Mühlsteinen.

Die Schleifmühlsteine zu Kaiserslautern, die aus einem ziemlich grobkörnigen, rothen Sandsteine bestehen, und zum Achatschleisen vorzäglich eind, pflegen zuweilen plötzlich von selbst mit solcher Heftigkeit zu zerspringen, dass schon Arbeiter dadurch gestödtet und das Dach der Mühlen dadurch gesprengt worden. Diese his jetzt unerklärten Explosionen, die unch in einigen andern Schleifmühlen vorhommen sollen, erwähnt ebenfalls Fazzies in einer Abhandlung über die Gegend von Oberstein.

Aus Brard's Mineral, III. Di.

Ueber Verschiedenheit der Feuersteine.

Ueber die verschiedene Gite der Fenensteine an Pfintensteinen giebt Brage in seiner Min. III. u.g. nach Bra. Likus Bemerkungen folgende praktische Notinen:

Die hellen (iuman) Steine sind die gesteten; stwas hister sind die gelben; die grunen am linghand und Belgien noch mehr: am histerien aber die achteurgen zu der Burgend. Die letztern geben das maiste Feuen, aber autzen, soch die Butterien am schnellsten ab. abste jedech sturk zu ritten. Die ans Actus geschliffeten Feuersteine gleiten leicht ab. ohne Feuer an geben. Zu Hansleutzungen sind alle Feuensteine gleich gut.

Notizeh

369

Ueber die Feuerstahlspähne.

Wenn man beim Fenermachen mit Stahl und Stein die Funken auf seinem weißen Phpiere sammelt, to findet man zwischen unregelmäseigen Stückeben von unverändertem Stahl und Stein auch ganz kleine vollkommen runde fingeln, welche hohl eind und wie Glasblasen sich zerbrechen. Diese schlackenhrtigen fingeln, welche die seurigsten Funken geben und auch bine Zeitlang fortglüben, eind nach Brard (Mineral, appl. aux arts III. 144) kein blosses Eisen, wie mich glaubt, sondern eine durch schmelzung bewirkte Verbindung von Eisen mit Kiesel, während die übrigen abgefallenen Stahlstücke blos zum Rothglüben, nicht zum Schmelzen gebracht werden.

Bonsdorff über den sogenannten Steinheilit.

Ber Dichroit von Orrijäroi oder segenanste Steinbeilit besteht nach Bonsdorff's Antlyse in den Ann. of Philos. 1822, Febr. and

Kieveligde	49-95	Ozygen	25,11
Thoughto	5×,88		~ 15,35
Bittererde	10,45		4,04
Eisenoxyd	5,60	<u> </u>	1;68
Manganoxyd	0,03	. '	
Flüchtige Substans	1,75	•	

99.96
Wes mit Stromeyere Analyse der Dichreite nahe überbinstimmt, bis auf den Gehalt an Risen; welches St.
als Oxydul ansetzt.

Joann, f. Chim. M. A., 4. Bit, 3. Maft. 🐧 25

Wenn man des beträchtlichen Eisengehalt hier nicht als zufällig, sondern als wesentlich zur Mischung mitrechnet, so kann man dieses Fossil ansehen als

$$MS_{-}^{s} + 4 \begin{Bmatrix} A \\ P \end{Bmatrix} S$$

d. i. als Talkbisilicat verbunden mit vier Antheilen Kieseleisenthon, indem nach Mitscherlich das Eisenexyd ein Stellvertreter der Thonerde ist und mit derselben gleiche Krystallisation hervorbringt, woraus
sich auch die große Verschiedenheit des Eisengehalts
in den Dichvoiten erklären läßt.

Buntkupfererz analysirt von R. Phillips.

Die Mischung des Buntkupfererzes ist nach Chenevix und Klaproth's Analysen sehr wandelbar und letzterer fand darin außer Kupfer, Eisen und Schwefel auch 4 bis 5 Proc. Oxygen. Um bei diesen verschiedenen Angaben, welche R. Phillips in den Annof Philos. 1822 Febr. einer Unreinheit der analysirten Exemplare zuschreibt, der Wahrheit nicher zu kommen, analysirte derselbe ein ausgezeichnetes Buntkupfererz von Nord-Island, welches zwar auch nicht vollkommen auskrystallisirt, aber doch von gleichförmigem krystallinischen Gefüge und frei von andern Kupfererzen war, und fand darin

Schwesel	25.75	l
Eisen	25,75 14,00	,
Kupler	61,07	
Kieselerde	0,5	_
•	99.32 0,68	Verlust.
•	100.	-

wonceh dieses Erz eine bestimmte Verbindung von a Antheile Schwefeleisen (Magnetkies) mit a Anch. Schwefelkupfer (Kupferglanz) derstellt,

Ueber Auffindung und Ausscheidung des Cadmiums.

Zur Auffindung des Cadmiums vor dem Löthrobre giebt Clarke in den Ann. of Philos. 1822. Febr. folgende Abanderung des Berzelius - Wolfastonschen Verfahrens an:

Man lege etwa ein Zehntel Gran fein gepulvertes Zinkerz auf einen Platinetreisen und richte darauf die blaue Flamme; ist Cadmium zugegen, eo wird dieses eich verflüchtigen und wieder auf das Platin als Oxyd ansetzen mit der eigenthümlichen röthlichbraunen Farbe, die man nicht verwechseln kaun, wenn man sie einmal gesehen hat,

Zur Ausscheidung des Cadmiums bedient sich Wollaston folgender Methode:

Man löse das kohlensaure Zink auf oder gelatinire das Kienstank durch Salzeture, schaffe die überschüseige Stere weg, und setze Wasser hinzu, fülle
darauf mit Bisen die Metalle, welche sich dadurch
ausscheiden lassen, und filtrire die Auflösung, welche
nun mit einem Stück Zink in ein Platinschälchen gegossen, auf der innern Fläche des Gefüßes einen
dunkelgrauen Niederschlag so sest ansetzt, dass man
denselben durch Waschen von der Zinkauflösung völlig reinigen kann. Wende man dann Salzsäure in die
Schale gießt, en löst sich das bleiserbige Häutchen
mit Aufbrausen auf, und es läßet aus der Auflösung

durch kohlensaures oder ätzendes Hali einen weißen Niederschlag fällen, welcher vor dem Löthrohre auf Platin sich durch Anaahme einer ausgezeichneten röthlichbraupen Farbe als Cadmiumoxyd zu erkennen giebt.

Brard über Feurung mit Glanzkohle.

Der Anthracit, Werner's Glanzkohle, ist nach Brard's Minéralogie I. 129. nicht so schwierig brenabar, als man aus Versuchen im Kleinen schließen sellte. Zur Stubenheitzung ist diese von Harz ganz frois and durch Bisen and Kiesel versezte Kohle freilich nicht anzuwenden, indem sie einen ununterbrochnen starken Lustzug erfordert; dagegen giebt eie, gehörig behandelt, bei mehreren Arbeiten eine ungemeine Hitze. In den hoben konischen Kalköfen breugt sie nur dann gut, wenn der Rost sehr boch angelegt und für guten Zug gesorgt ist, der ausserdem noch durch ein senkrecht gestelltes Holzscheit besterdert wird. In dem Chouetschen Probierosen giebt sie mehr Hitze als der beste Coak, und vor dem Gebläse aber nur dann, wenn nicht mit zu großen Bisenmassen gearbeitet wird, indem sie nur an der Stelle glübet, wehia der Lustung unmittelbar getrieben wird, und ohne denselben sogleich verlöscht. Ueberhaupt muß der Feuerarbeiter die Behandlung dieser Kable erst durch Briahrung erlernen, um ihre vorzügliche Brauchbarkeit in mehreren besonderen Fällen gebörig schätzen zu können.

Auch der pulversörmige Anthracit und kleine Abfall desselben lässt sich mit setter Erde geknetet und gesormt in starkziehenden Oesen und vor dem Gebläer beautzen.



Auszug

d e e

meteorologischen Tagebuches

T . .

Professor Heinrich

4 4

Regeneburg

Mirasasa

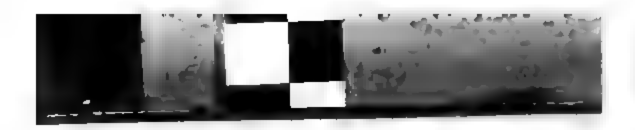
Mo- mate-		Bar	o m e	8 E 1.	
Teg.	Stunde	Meximum.	Stunde,	Minimum,	Medium.
1. 2.5. 45. 6 78 90.	3 Fr. 3 Fr. 9 F. 3 F. 11 F. 5 F. 5 Ab. 9 A. 11 Fr.	27" 7"', 00 27 5, 05 27 5, 51 27 4, 05 27 4, 12 27 3, 13 26 10, 74 26 11, 00 26 10, 94 26 11, 60	5 Ab. 5 A. 7 A. 5 A. 5 A. 9 A. 11 A. 3 Fr. 5 F. 3 F.	27 4, 56 27 2, 93 27 3, 49 27 0, 57 26 8, 40 26 8, 59 26 7, 38	27 4, 93 27 5, 60 27 5, 46 27 4, 68 27 1, 87 26 9, 39
11. 12. 13. 14. 15.	9 A. 10 A. 4 F. 4 F. 10 A. 11 F. 9 F.	26 11, 00 27 5, 75 27 5, 90 27 5, 36 27 5, 91 27 4, 80 27 4, 95	4 F. 3 F. 3 F.	26 9, 57 27 0, 87 27 4, 13 27 2, 36 27 3, 76	26 10, 24 27 3, 35 27 5, 10 27 2, 90 27 3, 50 27 4, 44 27 4, 61
18. 19. 30.	3 F. 7. 9 F. 9 F.	37 5, 52 37 5, 55 37 4, 50	3 A. 5 A. 5 A.	27 3, 71 27 5, 45	27 1, 5e 27 4, 56 27 4, 00
21. 22. 23. 24. 25.	10 A. 9 F. 3 F.	27 5, 77 27 4, 12 37 4, 76 27 1, 70 26 11, 32	9 A. F. 9 A. 6 A. 4 F.	27 2, 72 26 11, 99 27 5, 11 26 10, 25 26 10, 47	27 4, 65 26 11, 78
26. 27. 28. 29. 30.	11 Fr. 9 Ab. 5 F.	27 3, 52 27 5, 82 27 3, 80 27 4, 73 27 4, 20 26 11, 70	2 F. 3 F. 9 A. 5 F. 9 A. 5 F.	27 2, 16 27 1, 86 26 5, 58	27 3, 66 27 3, w
im gans, Nos,		27 7, 00	m 50 Ab. 51. Fr.	26 5, 54	27 2, 45

1;					
Thermomet	er.	Hygron	neter	Wi	n d e, .
Ma- Mi- simum aimum'		Ma-, Mi-, um, uim.		Tag,	Nacht,
+6, 5 -s, 5 8, 0 -1, 5 8, 2 -1, 5 8, 0 -0, 4 8, 5 -1, 3	3, 83 6 3, 63 6 5, 73 6	38 510 83 447 72 475 66 447	577, 8 567, 8 575, 6 660, 9	N. 080. 1	80. 1 80. 1 0. N. 1. 1 080. 1
10, 7 - 1, 0 8, 3 + 5, 8 5, 0 + 2, 7 4, 2 + 0, 5 7, 8 + 5, 2	7, 34 6 3, 75 6 2, 81 5 6, 41 6	78 559 91 587 97 544 98 442	637, 7 639, 7 572, 2 562, 4	NW. 1, 5	SW. 2 SW. 2. 5 SW. NW. 4 SW. 2 SW. NW. 3
7, 7 + 2, 0 2, 0 + 0, 5 5, 3 - 1, 2 8, 8 - 3, 3 11, 0 - 0, 6	1,97 6 2,15 6 3,10 7 4,80 7	58 595 85 591 111 497 10 500	653, 4 606, 9 607, 4	NW. SO. 1	NW. 5.4 WNW. 9 SO. 1 SO. NW. 1 SO. W. 1. 2
11, 5 + 1, 3 11, 2 + 3, 2 10, 0 + 3, 6 8, 0 + 4 5 10, 0 + 5, 0	7,506	35 569	615, 7 641, 5	W. 80. 1 80. 1, NW. 5 8W. 2, NW. 4 NW. 2, SW. 1 WSW. 1	1 1 1/1/2
11, 6 + 6, 9 8, 9 + 2, 6 10, 0 + 2, 8 15, 5 + 1, 5 7, 9 + 4, 0	5, 40 6 6, 05 7	86,420 109 598 80 494	655, 2 6 53 , 6	SO. NW. 1 O. 1, NW. 3 NW. SW. 1. 2 SO. 1, SW. 3 WNW. 3	NNO. 1 NW. 2 SW. 1 W. 3 SW. 3
6, 8 + 9, 6 12, 2 + 4, 5 14, 5 + 5, 2 10, 3 + 5, 2 11, 0 + 0, 6 5, 2 + 1, 7	7, 17, 7 9, 55, 7 7, 86, 7	32 603 98 588 25 451 40 590 15 580 43 593	614, 7 646, 7 654, 0	080. 1. 2 W. 1, NW.4 SU. 2	WSW 1 N: 80, 1 OSU, 1 W. 1, 2 SO, 2, W.
145 -s,5		80 352			

.

Mon		Uebersicht der Witterung.		
total.	Permittags.	Nachmittage.	Nachts.	destere Tage g
1 2 3 6 6	Herrer, Reif, Heit, Neblicht, Heiter, Reif.	Heiter, steiter, Heiter, Heiter, Heiter,	Heiter, Heiter, Heiter, Heiter, Heiter,	Vermischte Tage p Trobe Lage in Lage mit Wind an Lage mit Starm to
	Trub. Starm.	frub. Sturm, frub. Wind,	Trub, Wind, Trub, Sturm. Ir. Reg. Sturm Ir Reg. Wind	Fage mit Nebel & Fage mit Regen vil Fage mit Schaue &
31,	Tr. Meg. Mu. Tr. neg. Mu v. Schnee, Verm Sturm, Henter,	Treb. Starm. Treb. Starm. Treb. Starm.	fr. Verm Sturm, tr. Reg. Sturm, frub. Wind. Heiter,	Hoisma Nächte an Schöne Nächte g Verm, Machte g Frijde Nachte ta
14, 13, 26, 17, 18	Heiter, Reif, Heiter, Reif. Schon, Trub, Wind, Tr. Reg, Sturm, Schon, Will,	Verm. Iruh,	Tr. Reg. Nabel	A ficktomet Wind y Nachte met Sterm o Nachte met Menel o Michte mit Ro- gen Nachte mit Schon o
25. 21.	Tr. Reg. Nesel Trub. Nesel Nebel Tr Reg. Schoo, Wood, Hester, Tr. Regeo, Wd.	Heiter, Wood	Trab. Nebel. Itemer Actel. Trab. Wind. Heiter. Heit, Ir. Starm H. ster, Trab. Regen. Stu-m	Bernehmah Winde NW., dan Daner und State he nach jana tub-
成分の	Verm, Sturm, Tr.b. Nabel, Schon, Wind. Tr. Rugen, Wd	Verm Sturm. Vermi ht Heiter. Wind. Trlb. Verm. Sturm.	frub, Regen deiter, Nebel, Heiter, Wind.	Setting des Repre- untel 5 houseme- ners to ²⁰ ,5 publi Lin.
	Verm. Wind. Tr. Reg. St.rm.	Trub, Wind.	Trêb, Starm, Ve in Schnee, Wind,	Zahl der Bestech tungen 535,

Einerk, Anhaltend habte Barometerstand sehr gemiligie Tenppratue, Anhaltende Stieme, alle von Nordwest, und dennoch sich kalt! Frühreitige Vege auch guter Stand der Wintersaat; die Dahn im gaszen Winter schiffbar. Kein Ein-Vorrath für die Sommanden



ten Preifes liefern können, da namentlich eine hohe Verfügung Fürstl, Turn- und Taxischer General- Oberpostdirection hiesegem Kusfuretl, Postamt den Debit und die Versendung gestattet hat:

Th. Gfr. Varnhagensche Buchhandlung in Schmelkelden.

Inhaltsanzeige.

	*		Seite
Untersuchung der sogenannten Bernsteinerde,	Von	Me-	
dicinalrathe Dr. Hagen in Konigsberg.	-	-,	293
Anhang aus der Abhandlung über den Be	resteis	des	
verowigten A. Pr. Schweiggers,	164	• -	978
Sinige Versuche mit der gewöhnlichen Elektri	airmas	chine	
su magnetisiren vom Dr. Carl Joh; Hill,	Astr.	Obe,	
sa Lund	-	•	290
Ueber ein besonderes Cyaneisenkalium, und übe	er cine	Поце	
Reihe von blausauren Eisenselzen. Vom Ho	froth 1	Leo-	
pold Gmelin in Heidelberg. (Vorgelesen	AM 3	. Fe-	
brusr 1822 in der dortigen Geselfschaft für	Natu	wis-	
senschaft und Heilkunde)	-	-	325
Chemische Untersuchung mehrerer Arten von	Grier	, die	
von demselben Individuum durch den Urin	abgeg	angeñ	
sind. Vom Hafrath Wurser in Merburg.		-	ðig
Vebereicht der Bestandtheile einiger vom Dr.	Da B	leait	
notereuchter Possilien	•	-	351

Titangebalt mehrerer Giemmarzeten abeb Ponnblos-

Rutiden.

Beitrag zur Gengunne der Kope.

Harzheitiges Mineralwaner auf Zerynthose.

Mumielrtes Inzerh

Alto Fenerateinwelfen.

Sierliewische Bernsteinertan,

Geweitenmen Zerepringen von Muhleteinen.

Ueber Verselnedenheit der Keneration.

Ueber die Feneratehlspäline.

Benselneren enelyeert von R. Phillips.

hantbepierers enelyeert von R. Phillips.

Leber Aufindung und Ansecheidung des Cadminus,

Brand über Fenerag mit Glanskuhle.

Munatstelel März.

(Ausgegaben d. 21, May 1821,)



Nouss

Journal

för

Chemie und Phi

is Verbindung mit

mehreren Gelehr

berguegegeben

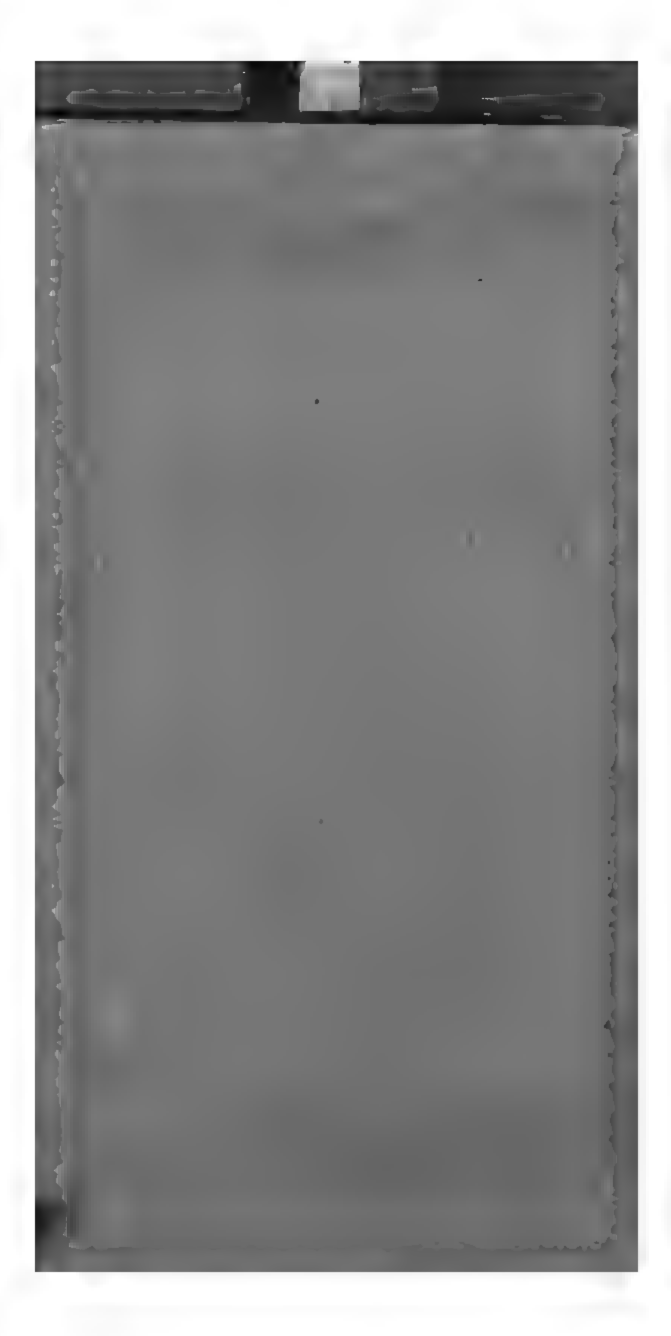
Y 0 0

De Schweiuger und Dr. Me

Neue Reihe

Band 4 Heft 4.

Mürnberg, 1822 in der Schragsaben Bushhad



Ueber die

EL .

Bildung und verschiedene Richtung der Gewitter und Schlossen in Würtemberg,

vorzüglich im Jahr 1821,

als Fortsetzung der im vorigen Jahr hierüber mitgetheilten Beobachtungen Tom. I, pag. 132 — 147.

Vom

Professor Schübler in Tübirgen.

Ich theilte in meinem ersten Aussatze üher diesen Gegenstand eine Uebersicht des Hauptzugs der Gewitter durch Würtemberg mit näherer Angabe mehrerer Gegenden mit, welche sogenannte Wetterscheiden bilden oder auch häusiger als andere Gegenden Schlossen ausgesetzt sind. Die im letzten Sommer hierüber tortgesetzten Beobachtungen bestätigten im Allgemeinen das in obigem Aussatze Gesagte; einige weitere sich an die vorigen anschließende Resultate sind solgende:

Größere Menge der Gewitter in den höhern Gegenden Würtembergs, und Hauptrichtung der Gewitter des leizten Sommers.

Die höhern Gegenden Würtembergs hatten auch in die em Sommer vorzüglich in der Richtung der schwäbischen Alp auffallend mehr Gewitter, als die tiefer liegenden Gegenden. Genkingen auf der Höbe der Alp selbet hatte 41 nabere oder entferntere Gewitter, Giengen am südöstlichen Fuss des Gebirgs hatte i., Hobenstanfen 55, Aalen 40 und Oberboebingen selbst og nabere oder entferntere Gewitter (diese 3 letztern Orte liegen am nordwestlichen Fulse der Alp), während in den nördlichen tiesern Gegenden Würtembergs, ebenso in den ebenern Gegenden des südöstlichen Schwabens in den Umgebungen von Biberach kaum die Hälfte dieser Gewitter bemerkt wurde. Zeil in einer böhem waldigen Gegend des sudöstlichen Oberschwabens, Vorarlberg näher liegend, hatte schon wieder mehr Gewitter, nämlich 56, von welchen jedoch 51 entsernt blieben. Constanz am Bodensee batte 50 Gewitter. In ganz Würtemberg ereigneten sich von Anfang März bis Ende Septembers an 81 Tagen Gewitter, oft waren an einem Tage mehrere.

lm März v	varen	Gewitte	r an	5	Tagen
— April	-			8	_
— Mai				15	_
— Juni	_	·		13	_
— Juli		_	_	19	_
- August			_ :	_	-
- Septbr.	-	_	-	10	
		,			



Von 75 am nordwestlichen Abhange der Alp beobachteten verschiedenen nähern und entferntern Gewittern kamen 12 von Süden, 13 you SW, 24 von W, 8 von NW, 4 von N, 7 von NO, 3 von O und a von SO, es kamen also weit über die Hälfte 45 von der westlichen Seite des Himmels. Von diesen Gewittern 20gen 52 nach O, NO und SO, 18 nach N und NW, 6 nach W und SW und 5 nach S. Von den in Giengen am südöstlichen Abhang der Alp beobachteten 44 " Gewittern waren 26 von W nach O ziehend, 5 zogen von SW nach NO, 11 von S nach N, 2 von N nach S, 3 von O nach W. Die meisten dieser Gewitter zogen nördlich von Giengen (näher an der Alp) vorüber, während sonst die meisten Gewitter südlich von Giengen vorüberziehen, der Zug von 11 Gewittern von Saden wurde seit vielen Jahren in dieser Gegend nicht beobachtet. Von den in Zeil beobachteten Gewittern kamen 28 von W, 16 von O, 6 von N und 5 von S, in Constanz am Bodensee kamen 13 Gewitter von SW. 4 von SW, 1 von NW, 4 von N und z von O und NO, die meisten zogen durch das Rhein- und Thurthal am südlichen Ufer des Bodensees aufwärts.

Es zeigte sich auch in diesem Sommer bestätigt, dass die von Osten kommenden Gewitter für unsere Gegenden am häufigsten durch Schlossen gefährlich werden; das jedoch der Richtung des ersten Gewitters eines Jahrgangs gewöhnlich auch die übrigen folgen sollen, wie dieses hie und da angenommen wird, zeigte eich bei den Gewittern dieses Sommers durchaus nicht bestätigt; die ersten Gewitter dieses Sommers kamen in den meisten Gegenden Würtembergs (zu Ende Aprils) von Osten, und schadeten in vielen Gegenden durch Schlossen, schon im Mai kamen aber

mehrere aus Westen, und noch mehr war dieses in den folgenden Monaten der Fall.

Zu den Gegenden, welche mehr als andere Schlossen ausgesetzt aind, gehört noch die Gegend von Radolfszell am nordwestlichen Ende des untern Theils des Bodensees. Altburg bei Calw im nordwestlichen untern Theile des Schwarzwalds hatte seit 41 Jahren einmal verderblichen Hagelschlag. — Rudersberg ohnweit Welzheim nördlich von der Alp in einer an Wäldern reichen Gegend hatte seit 20 Jahren amal verderblichen Hagel.

Größere Regenmenge in liöhern Gegenden.

Ich hatte in meinem vorigen Aussatz aus den Beobachtungen einiger Monate das Resultat abgeleitet, dass die auf der schwäbischen Alp fallende Regenmenge auch gewöhnlich größer ist, als in der Tiese; die durch alle Monate des letzten Jahrs sortgesetzte Beobachtungen zeigten noch näher, dass diese größere Regenmenge in den höhern Gegenden durchaus nicht den Monaten ausschlielsend zukommend ist, in welchen sich häufiger Gewitter bilden, vielmehr betrug in den Wintermonaten des letzten Jahrs die Menge des fallenden meteorischen Wassers verhältnismalsig auf der Alp noch mehr als in den Sommermonaten. Ausser den Beobachtungen auf der benachbarten Alp zu Genkingen südlich von Tübingen veranlasste ich diesen Sommer ähnliche Beobachtungen nördlich von Täbingen in einer ebenfalls höher liegenden Gegend auf dem Schaichhof in dem benachbarten Schönbuch, wo Herr Dr. Kloz diese Beobachtungen zu besorgen die Gefälligkeit hatte. Genkingen und der Schaichhof lie-

gen nur wenige Stunden von Tübingen und an beiden Orten stehen die Regenmesser wie bei Tübingen selbst in Gärten unmittelbar auf der Erde *'). Die Resultate dieser Beobachtungen sind folgende:

Menge des gefallenen Regen und Schnee-					
In den	wassers. Auf die Fläche von einem pariser Quadratschuhe fielen				
Monaten des Jahres 1821.	1000 par. Sch.	auf d. Schaich- hof 1576 par Sch. über dem Meer.	zu Genkingen		
Januar	203 p. C.zolle		253 p. C.zolle		
Februar	60 — —	89 p. Cbkz.	209 — —		
März	415 — —	533 — —	792		
April	113 — —	261 — —	466 — —		
Mai	317	508 — —	555 — —		
Juni	425 — —	198 — —	471		
Juli	473 — —	593 — —	688 — —		
August	564 — —	475 — —	624 — —		
September	459 — —	452 — —	736 — —		
October	100	111	123 — —		
November	128 — —	919 — —	188		
December	249 — —	351 — —	437 — —		
Summe oder auf die Höhe	3512 — —	2583 — — in 11 Monaten	5513 — —		
berechnet	24,5 Zoll		38,2 Zoll		

^{*)} Werden die Regenmesser auf der Höhe von Gebäuden aufgestellt, so erhält man gewühnlich weniger Regenwasser, als auf der Erdfläche; die Ursache dieser Erschefnung wollten einige Naturforscher darin suchen, dass sich

Die Regenmenge in den 6 Sommermonaten April bis September verhielt sich daher nach diesen Beobachtungen zu Tübingen zur Regenmenge auf der 1400 Schuhe höher liegenden Alp = 100; 149, in den 6 übrigen Monaten war dieses Verhältnis = 100: 171. Auf dem Schaichhof fiel nach dem blittel dieser 12 blonate 12 mehr Regen und Schneewasser als in demselben Zeitraume in Tübingen. Es könnte die Frage entstehen, ob nicht die größere Menge der Wälder auf der Alp vorzüglich diese größere Regenmenge veranlasse. Die Wälder allein scheinen jedoch nicht die hinreichende Ursache zu seyn; auf der Höhe der Alp finden sich viele zusammenhängende Fruchtfelder und die Umgebungen des Schaichhofs besitzen unge-

aus den untern Luftschichten in derselben Zeit eine grössere Regenmenge präcipitire, welches jedoch bei der goringen Hohendifferenz von Gebänden hochst unwahrscheinlich als Hanptgrund dieser Erscheinung angenommen werden kann, vielmehr geben diese Beobachtungen für die untern Regionen der Atmosphäre gerade das Gegentheil. Der Hauptgrund der geringern Regenmenge, welche man auf der Hohe der Gebäude erhält, ist vielmehr darin au sucken, dass bei den meisten Regen einiger Wind weht, durch welchen die Regentropien auf der Höhe schiefen anfiellen und in größerer Menge selbst über die Mindang der Regenmesser weggeweht werden, als in der Tiete auf der Erdiliche, wo der Wind gewöhnlich weniger stark ist. Auf den ersten Blick kannte es zwar scheinen, dass sich dieses ansgleichen sollte, welches jedoch nicht der Pall ist, wie uns dieses mehrere Beobachtungen zeigten, womit such die Beobachtungen von Flangergues in Viviers (Biblioth, universelle Tom. VIII, Juni 1818) abereinstimmend sind.

fähr so viel und vielleicht noch mehr Wald als die Umgebungen von Genkingen.

Wetterscheiden.

Zu den pag. 20 — 24 obiger Abhandlung erwähnten Wetterscheiden in Würtemberg und einigen benachbarten Gegenden gehören noch folgende:

- 1) Der Hohberg über Heubach ohnweit Gmünd.
- 2) Der Stoksberg bei Löwenstein.
- 3) Das östliche Gebirge bei Rudersheim ohnweit Welzheim.
- 4) Die Berge bei Niederhall am User des Kochers bilden eine Wetterscheide, deren Einsluss auf die Gewitter verschieden ist, je nachdem der Wald dieser Berge hochstehend oder frisch gehauen ist, bei hochstehendem Holz ziehen die von West kommenden Gewitter sich an den Bergen hin und wenden sich mehr gegen NO, bei gehauenem Wald oder niedrigem Gebüsch ziehen sie häufiger gerade darüber weg.
- 5) Die waldigen Berge bei Zeil im südöstlichen Oberschwaben; die von Westen kommenden Gewitter ziehen von hier theils südwestlich gegen Vorarlberg und Tyrol, theils nordöstlich der Iller und Donau zu.
- 6) Die Gebirge Vorarlbergs selbst; von da aus scheinen die meisten Gewitter von Westen nordöstlich zu ziehen, während gegen Südost der Himmel meist heiter bleibt.
- 7) Der schon früher erwähnte Wunnenstein scheint nach den Beobachtungen des letzten Sommers nur für die aus Westen kommenden Gewitter eine Wettercheide zu bilden, nicht aber für die aus Osten kommen.

Schübler

den; es erklärt sich dieses aus der Form dieses Berge, welcher gegen Westen eine steil auslausende Gebirgewand bildet, während er gegen Osten flach mit andern Bergen zusammenhängt *).

Blitze ohne Donner.

Blitze ohne allen Donner scheinen sich nach den Beobachtungen des letzten Sommers entschieden nicht ganz selten zu ereignen. Am 4ten August dieses Jahrs bemerkte man bei ruhiger Witterung nach einem heitern warmen Tag bei NOwind Abends von 8 Uhr bis spät in die Nacht gegen S und SO in vielen Gegenden Blitze bei größtentheils heiterem Himmel, während kein Beobachter in Würtemberg und einigen benachbarten Gegenden auf einer Fläche von etwa 400 Quadratmeilen in dieser Nacht ein Gewitter bemerkte. Diese Blitze führen in mehreren Gegenden Würtem-

Den 27ten Juli des letzten Sommers zog Morgens 11 Uhr ein Gewitter unter heftigem Sturm und ziemlich starkem Regen von SW nach NO gerade auf den Wunnerstein zu, und blieb an dieser Gebirgswand stehen; als das Gewitter am heftigsten war, rollte ein Donner gerade von Zenith aus dem Wunnenstein zu, und kam mach Unterbrechung von einigen Seeunden den gleichen Weg wieder zurück (ein Echo schien es nicht zu seyn, zwei Beobachter bemerkten diese Erscheinung unabhängig von einander). Das Gewitter zog nicht weiter, man hörte wenigstens keine entfernteren Donner, es löste sich aber bald darauf in einen kurz anhaltenden Regen zuf.

berge die Benennung Wetterleuchten, Wetterabkühlen, Aengetien; sie eind gewöhnlich schneller aufeinanderfolgend als die Blitze bei Gewittern und von mattblaferother Farbe, während die Blitze eutfernter Gewitter oft mehr ein gelblichtes Feuer bemerken lassen. Eine nähere Brwähnung verdient bier eine Beobachtung von Herrn Prof. Rapponegger zu Conetang am Bodensee: Am 5ten August des letzten Sommers stiegen in Constanz Nachts 11 Uhr vom südliohen Horisont finstere Gewitterwolken auf, die immer höher stiegen und bald den ganzen südlichen Himmel bedeckten. Anfange bemerkte man nur mälsige Blitze, die eich aber mit jedem Augenblicke verstärkten, so dals die ganze südwestliche Seite des Horizonts nur ein Peuermeer zu seyn schien, in der Mitte erhob sich eine Wolke, die immer mehr gegen Norden eich drängte und die meiste Elektricität zu enthalten schieu; der anhaltend starken Blitze ungeachtet liefe eich mit aller. Aufmerkeamkeit kein Donner hören, obgleich das Gewitter ganz nahe zu stehen schien. In vielen Gegenden Würtemberge beobschtete man in dieser Nacht gleichsalls blos Blitze gegen Süden; nur in Spaichingen, 8 geographische Meilen nordwestlich von Constanz, brach Nachte zwiechen 11 - 22 Uhr ein wirkliches Gewitter aus, welches von SO nach W zog, bis 1 Uhr währte und mit vielem und hestigem Donnern und Blitzen und etwas Regen begleitet war.

Ueber die Blitze bei heiterem Himmel selbst bei Tage (die Fulgura coelo sereno Virgilii Georg. I. 487; siehe pag. 12 der vorigen Abhandlang) bemerkt mir Herr Stadtpfarrer Binder zu Giengen, einer der genauesten Gewitterbeobachter Würtemberge, in einem Schreiben Folgendes: "Ich erinnere mich aus mein

mer Jugend, dass diese Blitze im Sommer 1776 bäusig vorkamen, sie ersolgten immer bei ganz beiterem Himmel bei ziemlicher Hitze und ganz stiller Lust, gewöhnlich nur einmal des Tags immer Nachmittags zwischen 12 und 2 Uhr. sie waren jedesmal mit einem eigenthümlichen Knistern verbunden, dem Knistern der Elektricität entsernt ähnlich, das Volk nannte diese Blitze das Hexenseuer; ich war damals zu Rommelshausen im Remsthal; seit dieser Zeit bemerkte ich diese Erscheinung nie mehr. Zwischen Canstadt und Weiblingen soll damals selbst ein Pserd durch einen solchen Blitz getödtet worden seyn, das Pserd zeigte sich bei der Oesaung innen ganz gesund und hatte mur seitwärts an der linken Brust eine kleine runde Verletzung."

Leuchtende Erscheinungen bei Gewittern auf Gebäuden.

Auf dem isolirt stehenden Hohen-Rechberg am nordwestlichen Rand der schwäbischen Alp steht eine Kirche mit 3 eisernen Kreuzen ohne Gewitterableiter, an schwühlen Sommernächten während nahen Gewittern geschieht es nicht selten, dass diese Kreuze mit glühend rother Farbe leuchten; in dem letzten Sommer war dieses namentlich bei dem starken Gewitter vom 8ten September der Fall; das Gewitter gieng vorüber, ohne einzuschlagen. Bei dem wirklichen Einschlagen bemerkten einige Beobachter in diesem Sommer kurze Zeit zuvor blaue Flämmchen oder einen bläulichen Schein auf der Spitze der Gebäude oder anderer freier Gegenstände.



Uebersicht der merkwürdigern Gewitter des Jahrs
1821.

Der Sommer 1821 zeichnete sich im Allgemeinen durch viele Gewitter aus, welche sich auch oft bei . regnerichter Witterung und selbet bei geringer Temperatur bildeten, sie giengen in den meisten tiefern und ebenern Gegenden schnell und ohne Schaden vorüber. 'in den höhern Gegenden wurden sie häufiger durch Schlossen und Einschlagen gefährlich. Bei weitem der gröfste Theil der beobachteten Gewitter war blos local, verbreitete sich blos auf einen kleinen Bezirk einzelner Gegenden, oft wie es schien nur auf wenige Quadratstunden, oft hörten die Gewitter bald nach einigen Donnerschlägen mit Regen wieder auf, ohne wanigstens als Gewitter in einer bestimmten Richtung über viele Gegenden binzuziehen. Die meisten Gewitter waren vom 25. April bis 6ten Mai, vom iten bis 27ten Juli und vom 24ten bis 27ten August, die wenigsten allgemeinen Gewitter waren im Juni, wo nafskaltes Regenwetter vorherrschend war, wodurch sich die Temperatur so verminderte, dass sich den siten Juni in der Frühe die Temperatur hier und in vielen Gegenden Würtembergs selbst bis auf den Eispunct erniedrigte, wodurch in diesem Jahr der seltene Fall eintrat, dass am längeten Tage des Jahre die Temperatur selbst 5 Grade geringer war, als an dem . darauf folgenden as December, we hier selbst die Nacht hindurch die Temperatur 3 Grade über dem Eispunct blieb. Von den einzelnen Gewittern läfet eich' Folgendes bemerken:

März.

Schon im März hatten wir einige locale Gewitter. Am sten März bemerkte man in Giengen Nachts von 9 - 10 gegen Sund SW viele Blitze. Den 13ten März hörte man zu Rudersberg Mittags 12 Uhr aus einer von W nach SO ziehenden finstern Wolke donnern bei übrigens grösstentheils heiterem Himmel; Abends zwischen 7 - 8 Uhr desselben Tags sah man bei starkem Regen in Giengen gegen S Blitze. - Den 28ten März Abends von 5 - 41 zog ein Gewitter mit Sturm, Regen und Schnee von W und SW nach O aber Oberböbingen bei Gmund, Aalen und Giengen; in Stuttgart war an demselben Nachmittage zwischen. 2 - 3 Uhr ein Gewitter mit Sturm und Regen. Den 19ten März Ab. von 5% - 5% zog über Aalen ein Gewitter von S und SO nach NW mit Sturm, Schnee und Schlossen. In den übrigen Gegenden Würtemberge wurde an diesen beiden Tagen blos Sturm, Regen und Schnee bemerkt. Den 25ten Marz Ab. von 31 - 5 Uhr stürmte es boi Wildenstein ohnweit Crailsheim von West mit viel Schnee und etwas Donner.

April.

Den 10ten April Ab. 5 Uhr zog auf Hebenstaufen ein entserntes Gewitter von W — O; in Zeil bemerkte man Ab. von 6½ — 7 in NO ein entsemtes
Gewitter.

Den 13ten April Ab. von 6½ bis 8 Uhr war bei Constanz, Zeil, Ulm, Aalen und Oberböbingen ein Gewitter, das bei Zeil 2mal in den Berg schlug und zu Legau in Baiern ein Haus entzündete, es kam von S und SW.

Den 25ten April Abends 7 — 9 Uhr sah man gegen Süden in vielen Gegenden Würtemberge Blitze,
nur hie und da hörte man donnern. Den 26ten Mittags war das erste allgemeinere Gewitter dieses Sommers, es kam von Osten, zwischen 10 bis 2 Uhr
wurde es in den meisten Gegenden bemerkt; es 22hadete durch Schlossen im spaichinger Thal, bei Erzingen, Suppingen, Feldstetten, Winzerhausen, Busch,
Pleidelsheim, Höpfigheim, Mundelsheim, Utmarsheim,
und 2 Stunden von Altburg im Schwarzwald; bei Suppingen auf der Alp wurde ein Mann erschlagen.

Den 27ten April Mittage wurde gleichfalle hie und da ein Gewitter bemerkt, das jedoch schnell ohne Schaden vorüberzog. Den s8ten April zogen Nachmittags you a Uhr an Gewitter durch mehrere Gegenden, welche von O und SO kamen, bei Schwenningen und Genkingen fielen Schlossen, bei Bieberach, Tetnang und Ravensburg schlugen Gewitter ein. Den agten April wiederholten sich diese Gewitter von Osten und gaben in vielen Gegenden Schlossen wie hei Spaichingen, Stuttgart, Grofsgartach, Klingenberg, Nordheim, Busch, bei Giengen auf den Merkungen von Hürben, Hausen, Eselsburg, Herbrechtingen, Dettingen, Heuchlingen, Heldenfingen. Bei Donauwerth richtete dieses Gewitter durch Schlossen und Wolkenbrüche großen Schaden an. Auch den Joten April Nachmittags waren in den meisten Gegenden Würtemberge Gewitter, eie kamen in einigen Gegenden von O und SO, in andern von SW; es fielen Schlossen zu Genkingen auf der Alp und bei Oberreichenbach auf dem Schwarzwald.

Merkwürdig war es, dass von diesen starken Gewittern vom 26ten April an bis sten Mai, welche in

Schübler

Würtemberg fast allgemein sich verbreiteten, am Bodenses nichts bemerkt wurde.

M a i.

Vom iten bis 6ten Mai waren noch täglich in vielen Gegenden Würtembergs Gewitter, sie kamen meist von W, SW und NW.

Das Gewitter vom sten Mai schadete bei Constanz durch Schlossen und Einschlagen. Das Gewitter vom 5ten gab Schlossen bei Mezingen, Schwabsberg bei Aalen, Wildenstein und Altburg. Das Gewitter vom 4ten Mai gab Schlossen bei Wildenstein, Schwenningen, Altburg, auf dem Herdtfeld von Ebnat bis Nattheim, bei Constanz schlug es in den Bodensee, bei Lautenbach schlug es in ein Haus und schadete durch Ueberschwemmungen (es kam von W. SW und S).

Der übrige Mai hatte nur wenige Gewitter, einzelne und mehr locale schwache Gewitter waren so den 7ten bei Tübingen, den 10ten bei Biberach, den 15ten und 14ten bei Winzerhausen, den 15ten bei Wildenstein; allgemeiner war das Gewitter vom 25ten Mai, welches Abends von 2 — 5 U. von W und-SW durch viele Gegenden Würtembergs zog. Den 28ten Ab. 1 Uhr hörte man bei Winzerhausen gegen NW Donner, in der darauf folgenden Nacht fiel in vielen der höhern Gegenden Würtembergs Schnee.

Juni.

In diesem Monat war nur an einem Tag ein allgemeines Gewitter, nämlich den 10ten Juni Nachmittags zwischen 4 bis 8 Uhr; die Gewitter dieses Nachmittags kamen in den meisten Gegenden von S, SW und W. Schlossen fielen bei Bebenhausen, Hohen-rechberg, Hohenstaufen und Zeil, es schlug ein zu Wäschenbeuern und Diepoldshofen.

Auch die meist leicht ohne Schaden vorübergehenden Gewitter vom 2ten Nachmittage von 2 — 3
Uhr und 3ten Juni Vormittage zwischen 8 — 10 Uhr
wurden in mehreren Gegenden Würtemberge bemerkt.
Mehr local waren die Gewitter vom 4ten Juni bei Ulm,
Althurg und Giengen, vom 8ten bei Spaichingen, vom
7ten bei Constanz, vom 9ten und 11ten bei Heilbronn,
wovon das letztere bei Winzerhausen durch Hagel
schadete, das Gewitter vom 12ten bei Busch und Rudersberg, das Gewitter vom 14ten bei Zeil und Constanz; auch den 22ten und 29ten Juni waren bei Constanz Gewitter, wovon in den übrigen Gegenden
nichts bemerkt wurde.

Juli.

Der Juli hatte sehr viele Gewitter, nur wenige derselben verbreiteten sich jedoch mehr allgemein; in einzelnen Gegenden beobachtete man beinahe täglich Gewitter. Am häufigsten und mehr allgemein waren die Gewitter vom 5ten, 4ten, 21ten und 22ten Juli.

Den iten und 2ten Nachmittage 2 — 4 zogen durch viele Gegenden nordwestlich von der Alp Gewitter von SW und Westen.

Den 3ten und 4ten waren diese Gewitter allgemeiner auch auf der südlichen Seite der Alp, vorzüglich den 4ten zwischen 4 — 6 Uhr Nachmittags, sie kamen meist aus West, schadeten jedoch in keiner Gegend. Mehr local waren die Gewitter vom 5ten bei Niedernhall und Winzerhausen, vom 6ten bei Bieberach (welches bei Ochsenhausen einschlug und zündete), vom 7ten bei Niedernhall, Oberböbingen, Aalen und Wildenstein, vom 9ten bei Niedernhall und
Heilbronn, vom 14ten bei Spaichingen, Genkingen,
Oberböbingen, Wildenstein und Altburg. Mehr allgemein waren wieder die Gewitter vom 15ten und 16tn,
wovon das erstere bei Bollingen ohnweit Ulm, das 2te
bei Biberach einschlug, das erstere kam in den meisten Gegenden von W, SW und NW, das letztere
kam in einigen Gegenden von O und NO, in andern
von W und NW. Den 19ten war ein leichtes Gewitter bei Spaichingen.

Vom 20ten Juli Ab. 6 bis 21ten Juli Morgens 7 und 8 Uhr zogen durch Würtemberg mehrere Gewitter, welche in den meisten Gegenden aus S, SW und W kamen; in Oberböbingen am nordwestlichen Abhang der Alp zogen in 15 Stunden von Ab. 8 Uhr bis Morgens 9 Uhr während dieser Zeit 8 meist, starke Gewitter vorüber. Den 21ten Abends schadeten diese Gewitter durch Schlossen bei Arbon, Biberach und Altburg und schlugen ein bei Genkingen, Winzerhausen, Hohenstaufen, auf den Bergen bei Aalen; bei Ottmarshausen wurde ein Mann erschlagen *).

[&]quot;) Bei diesem Gewitter bemerkte Herr Sectr. v. Mertens in Ulm Nachts to Uhr einen langen senkrechten Blitzstrahl, der auf eine Secunde lang Funken zurückließ; die gleiche Erscheinung beubachtete derselbe früher einmal bei Venedig, wo bei einem starken Gewitter 2 Blitzstrahlen 5 Secundan lang Funken wie bei einer Rakete surückließen, damals war es heller Tag und mehrere Persenen beobachteten das nämliche, so daß eine optische Tänschung nicht wohl zu Grund liegen kounte.



Den 22ten, 23ten, 26ten, 27ten und 28ten Juli waren in einzelnen Gegenden leicht vorüberziehende Gewitter; nur das Gewitter vom alten Mittage schlug bei Pful ohuweit Ulm ein, es kam von NW.

August.

Auch dieser Monat hatte viele Gewitter, vorzüglich am Anfang und Ende. Am allgemeinsten waren die Gewitter vom aten und 25ten: - Den iten war in der Frühe bei Bebenhausen ein ontferutes Gewitter. Den 2ten August Morgene zwischen 6 - 8 Uhr zogen durch die meisten Gegenden Würtemberge Gewittet von W., SW und S. Sie schadeten bei Bopfingen * durch Schlossen, bei Ulm wurde ein Pferd erschlagen.

Den Sten, 6ten, 7ten, 13ten und 19ten waren in einzelnen Gegenden meist leicht vorüberziehende Gewitter. Den 24ten August Nachmittags zwischen 1 --4 Uhr waren bei Schwenningen, Tübingen, Genkingen, Rechberg und Altburg Gewitter, Nachts sah man in vielen Gegenden gegen SW Blitze,

Den abten in der Frühe war der Bodensee und die Umgehungen von Constans in dichten Nebel gohüllt, der sich nach und nach verzog; ein bedeutender Theil blieb jedoch länger über dem Bodenses stehen, senkte sich nach und nach tiefer und bildete eich zu einem Gewitter, das eich jedoch schon hach 2 Donnerschlägen über dem Bodenses endigte, worauf eich die Dünste zertheilten; auch in verschiedenen andern Gegenden namentlich in der Richtung der 🅍 schwäbischen Alp, bildeten sich diesen Vormitteg unabhängig voneinander einzelne Gewitter, eret gegen Journ. f. Chem. N. R. 4, Bd. 4. Heft.

27

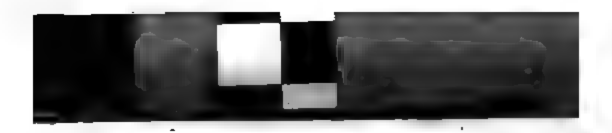
Mittag und Nachmittags zogen einige allgemeinere Gewitter durch Würtemberg, welche bei Spaichingen, Busch, Niedernhall, Neresheim, eine Stunde südlich von Giengen, auf den Bergen bei Aalen und bei Donaueschingen vielen Hagel gaben; bei Maulbronn wurde ein Mann erschlagen. Diese Gewitter vom söten kamen in Zeil und Giengen von O und NO, in den meisten übrigen Gegenden von W und SW.

Den 26ten, 27ten, 28ten, 29ten und 51ten waren in einzelnen Gegenden mehr locale Gewitter; unter diesen zeichnete sich das Gewitter vom 29ten August durch große Hestigkeit aus; es bildete sich Mittags im Donauthal hei Riedlingen, bei einer Temperatur von nur 10° Reaum.; die Wolken schienen sich dahei ganz auf die Erde zu legen, die Blitze kreuzten auf der Erde und schlugen beinahe in einem Augenblick in den benachbarten Orten Uttenweiler, Heiltingen und Ertingen in 4 verschiedene Gebäude ein; auch bei Zeil schlug zu derselben Zeit ein Gewitter ein. Dieses Gewitter verbreitete sich nur über wenige Gegenden des südöstlichen Überschwabens; am nordwestlichen Abhang der Alp und im Neckarthal war der Himmel bewölkt abwechselnd mit Regen.

September.

Die erste Hälfte dieses Monats hatte noch mehrere Gewitter, das Gewitter vom 8ten war das stärkste, es gehörte zu den stärksten dieses Sommers und verbreitete sich zugleich am allgemeinsten.

Den iten Septbr. Ab. 5 Uhr zog ein leichtes Gewitter von Süd über den Hohenstausen, Ab. 6 U. zog ein ates über diese Gegend von West.



Den 5ten Septbr. gogen über mehrere Gegenden Würtembergs von W., NW und SW leichte Gewitter.

Das aligemeinere Gewitter vom Sten Septhr kam in den meisten Gegenden zwischen 5 bis 8 Uhr Ab. aus W und SW, in Constanz war es schon Abende 21 Uhr, as hatte Schlossen bei Hohenstaufen, Hohenstelberg, Strafsdorf, Gmünd, Biberach, Ellwangen, Rosenfald, a Stunden von Aalen, bei Zeil und bei Althurg, as erschlug bei Zeil eine Kuh, bei Constanz schlug es in den Bodensee.

Den 3ten, 11ten, 13ten, 19ten, 14ten, 19ten und 5oten waren in einzelnen Gegenden meist leicht vorüberziehende Gewitter, nur das Gewitter vom 13ten schlug bei Fiesenhofen ein, und gab daselbet Schlossen; bei den nur in wenigen Gegenden der Alp und Oberschwabens beobachteten Gewittern vom 29ten und 30ten Septbr. fiel hie und da etwas Hagel in höhern Gegenden mit Schnes.

November und December.

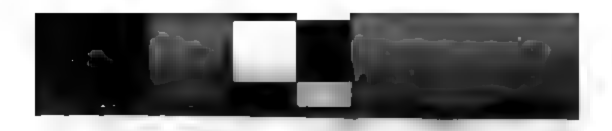
Den 19ten Novbr. Nachts zwischen 11 - 12 Uhr sah man in Genkingen auf der Alp, ebenso in Tübingen am nördlichen Horizont 5'bis 6mal blitzen, die Temperatur war für diese Jahrszeit sehr gelind, Ab. 10 Uhr stand das Thermometer in Tübingen auf ‡ 10° R., es fiel in dieser Nacht etwas Regen.

In der Nacht vom 34 auf den abten Dechr. (in der Christnacht) bemerkte man in mehreren Gegenden Nachts zwischen 12 und 1 Uhr gegen W und SW Blitze, die Temperatur war den a4ten Dechr. Nachts ungewöhnlich gelind, in Tübingen stand das Thermometer Abends 91 Uhr noch auf + 8,6, es erfolgte in der Nacht Sturm und Regen.

Den asten Dechr. Nachts zwischen 11 — 29 Uhr zog über Giengen ein Gewitter von SW nach NO mit Sturm, es blitzte und donnerte dabei 5 — 6mal, und zog in einer Viertelstunde vorüber, ohne daße Regen fiel.

Den 24ten Dechr. Abende zwischen 6 bis 7 Uhr sah man in mehreren Gegehden Würtemberge eine Fenerkugel; die bis jetzt hierüber erhaltenen Nachrichten sind solgende:

/ Den 24ten Decbr. Ab. 6 Uhr beobachtete man zu Kirchberg (unter 49° 15' nordl. Breite und 27° 40' östl. Länge) in nördlicher Richtung gegen 60 Grad über dem Horizont eine Feuerkugel, deren scheinbarer Durchmesser 2 Mondsdurchmessern gleich war, die Erscheinung dauerte nur einige Secunden und verschwand ohne Geräusch. Den 24ten Decbr. Ab. 61 U. wurde bei Oberböbingen ohnweit Gmünd (unter 48° 49' nördl. Breite und 27° 36' östl. Länge) bei einem hestigen Sturm aus O und NO am Horizont gegen Norden eine Feuerkugel beobachtet, welche in der Größe des Vollmonds von O nach W flog und mit einem Schall zerplatzte, der dem eines entfernten Pollerschusses glich. Den 24ten Dechr. Ab. gegen 7 Uhr bemerkte man auf der Höhe ? Stunde südwestlich von Giengen (unter 48° 36' nördl. Breite und 27° 55' östl. Länge) in der Richtung gegen NNO eine seurige Lusterscheinung. Zuerst schien ein Stern mit einem bläulichten Licht aus den Wolken gegen den Rand des Herizonts herunterzusahren; so wie er sich dem Horizont näherte, schien er immer größer zu werden und seurig roth zu glänzen, er vergrößerte sich beinahe bis zur Größe des Vollmonds; so wie die Kugel den Horizont berührte, schien sie zu zerflackern, (sich



su zertheilen) und verschwand, ohne dals man ein Geräusch vernahm. Bei Mergelstetten (gegen a Stunden nordwestlicher) sah man zu derselben Zeit amal schnell aufeinander einen blitzertigen Schein, das erstemal war der Glanz matt, das zweitemal war es ein heller feuriger Blitz; wahrscheinlich rührte dieser blitzartige Schein von demselben Meteor har, indem diese Gegend gegen NO hohe Berge in der Nähe hat, so das Meteor selbet nicht wohl siehtbar seyn konnte, sondern nur surückgeworfenes Licht desselben; der Himmel war dicht mit Wolken bedeckt und die Nacht ganz finster. Die Temperatur war sehr gelind, sie hatte sich in Tübingen von Ab. 2 Uhr bie Ab. 94 selbst um 1,8º Reaum. erhöht, statt wie gewöhnlich gegen Abend erniedrigt. Nachmittags 2 U. war die Temperatur = + 6,8° R., Ab. 9½ = + 8,6° R., am folgenden Morgen war sie + 5,5° R.; das Barometer fiel während dieser Zeit ungewöhnlich schnell und tief, in 24 Stunden um 9 Linien und erreichte den a5ten Dechr. früh 9 Uhr die seit vielen Jahren hier auf dem Schloss nicht beobachtete Tiefe von 35 Zoll 9.9 Lin.; es stand 144 Linien unter seiner mittlern Höhe.

Die

Gewitter in der Gegend von Würzburg,

aus Beobachtungen.

Von

Professor Schön,

a) Ihr Entstehen.

Zur Entstehung eines Gewitters scheint unter Andern ein gewißer Grad von Rube in der Atmosphäre nothwendig zu soyn; daher sehen wir an stark windigen, übrigens hinlänglich beißen Tagen, kein Gowitter entstehen, selbst dann nicht, wenn gewitterartige Stürme über und wegrauschen, in welchem Falle es uns vorkömmt, als würden alle Augenblicke electrische Gegensätze zwischen Erde und Wolken, oder zwischen Wolken und Wolken gebildet und alle Augenblicke wieder aufgehoben; — daher kündigt die sogenannte Schwüle das nahe Entstehen eines Gewitters an; indem wir, wie auf der Insel einer Electrisirmaschine stehend, in Unrube, Beklemmung und Schweiß gerathen, thut dann unsere Empfindung die geheime Aufbebung eines uns sonst bebaglichen Gleich-

über die Gewitter im Würzburgischen, 399

gewichtes kund; - daher scheinen stille Thaler, umschlossen von ziemlich genährten Bergen, zur Zeit, wo sie großen Theiles von der glühenden Sonne beschienen werden, vorzüglich die Gewitterbildung zu begünstigen: sind jene Berge hoch genug und bewaldet, so findet das Gewitter nicht selten fast an derselben Stelle, wo es sich bildete, seine Wiederauflösung; im entgegengesetzten Falle verbreiten sich die allmählig höher gehobenen Gewitterwolken, zuweilen dem Zuge des Thales noch folgend, über die näheren oder entfernteren Ebenen hin. Demnach sind die nördlich von Würzburg liegenden Thaler, die von der Werrhn, der Sale und der Sinn durchströmt werden, so wie einige westliche Stellen am Maine, und einige Gründe, südlich gelegen, mehr zur Beförderung der Gewitterbildung geschickt, als die Markung von Würzburg selbst. Denn ist gleich diese Stadt ringsum mit Bergen umgeben, so sind doch einige derselben, sich terrassenähnlich gegen S. und SO. erhebend, nur von mälsiger Höhe und entfernter, als die Berge gegen N., W. und SW.; auch gewährt das oberhalb (sudlich) und unterhalb (nördlich) der Stadt ziemlich breite Mainthal einen beständigen Luftzog.

b) Ihre Richtung.

Einzelne Gewitter, so wie gewitterertige Stürme (ohne Donner und Blitz,) welche lezteren bloß von starkem Winde und kurz dauerndem Regen, mitunter auch von kleinen Hagelkörnern (Graupen) begleitet werden, kommen in der Regel von West (SW. N.W.), seltner von Süd her. Wenn aber an einem sehr schwülen Tage eich mehrere Gewitter fast nach jeder

Richtung hin zeigen, so brechen auch von O. und NO. starke Gewitter berein, meistens lange über dem Gebiete der Stadt verweilend und sich daselbet wemigstens zum Theile entladend. Letzteres ist auch der Fall mit Gewittern, die von WSW. oder SW. in der Nachharschaft der Festung oder der Walzkugel heranziehen; sobald diese, die nahen Bergschluchten verlassend, den Mainstrom berühren und in den offen hin ausgebreiteten Fluren weiteren Spielraum gewinnen, bringen sie diesen, jedoch im seltneren Falle, Verwüstung durch Schlossen und müchtige Platzregen. Gewitter, die etwas südöstlich heranziehen, solgen in der Regel dem Zuge des Mainthales und werden zuweilen erst den entfernteren, unterhalb der Stadt liegenden Gehlden, besonders den Weinhergen verderb lich. Große Gewitterschäden, unglückbringende Gewitterschläge, treffen indessen nicht so bäufig ein, als man aus der Ansicht der Lage Würzburge vermuthen sollte; viele Blitze leitet der Main ab. Den geringsten Schaden, in der Regel nur wohlthätigen Regen, bringen die von NW. kommenden Gewitter, indem sie sich, nabe genug gesührt, an dem beben Steinberge brechen, oder schon in noch größerer Entfernung abgelenkt werden, und dann mehr nördlich fortziehen. Im ersten Falle aber durchstreichen sie nur einen kleinen Theil der biesigen Markung und treffen die in östlicher oder nordöstlicher Richtung liegenden Fluren von Volkach, Gerolzhofen u. s. w. aufwärts, oder mehr links einen großen Theil des Schweinfurter Gaues.

Man bört oft die Regel nennen, dass spätere Gewitter die Richtung einhalten, welche frühere desselben Jahres genommen haben, Ich fand diese Regel besonders im J. 1819 bestätigt, indem von der großen Zahl der Gewitter dieses Jahres bei weitem die meisten von NW. kamen, und nur die ganz späten Gewitter Ende Augusts und im September eine Ausnahme machten.

Mehr noch durch die Erfahrung begründet erkennen wir die Regel, dass die Gewitterwolken auf ihrem ersten, langsam fortschreitenden Zuge nicht die Richtung des herrschenden Windes nehmen, vielmehr gegen den Wind geben, und dass dieser erst dann umschlage, nachdem die Gewitterwolke, im Entladen begriffen, rascher forteilt. Man nebme z. B. an, der Wind wehe von O. und es bilde sich in S. oder W. eine Gewitterwolke, so wird die Windsahne so lange ihre Richtung beibehalten, bis sich das Gewitter zu entwickeln angefangen hat, oder bis es, auch ohne uns sichtbare Entladung unserem Auge entrückt ist." Dann erst wird die Fahne Süd - oder Westwind anzeigen, uns gleichsam belehrend über die Stelle, welche die Gewitterwelke bei ihrer Ausbildung einnahm.

Ueberhaupt sind die einmal gebildeten Gewitterwolken isolirte Erscheinungen, ihr eigenes Leben auf
eine uns noch ziemlich unbekannte Weise lebend;
wir wissen nicht, wo sie basiren, ab auf gewissen
Erdstellen, oder auf Wolken, unter oder ober denselben; wir wissen nicht, welche Bewegungen, Zersetzungen und neue Verbindungen, innerhalb der Gewitterwolke vorgehen. Da die inneren Bewegungen
Ursache der äusseren Bewegung, im Verhältnisse zu
den Gegenständen in den uns umgebenden Raume,
werden, so kann die Gewitterwolke auf ihrem Zuge
jede Richtung annehmen, ohne dase wir wissen, wa-

rum sie nur dieser bestimmten Richtung solge. Es ist daher, auch von den mannigsaltigen Ablenkungen, die sie ersahren kann, abgesehen, eine missliche Sache, aus der Richtung der daher ziehenden Gewitterwolke auf die Stelle zu schließen, über welcher sich die Wolke bildete.

c) Ihre Verstärkung.

Gleichwie wir oft weiseliche Wolken, wie isolirt, tief am Horizonte stehen, und sich, Berge auf Berge thürmend, vergrößern sehen, ohne eine Zuleitung wahrzunehmen; eben so bemerken wir nicht selten schwache Gewitterwolken sich entweder auf ihrem langsamen Zuge oder scheinbar stillestehend vergrößern, ohne zu wilsen, woher und wie sie den Zuwachs und die verstärkte Krast erhalten, ob auf seinem dynamischen oder mehr mechanischen Wege. Sowohl das Bine: als das Andere scheint Statt finden zu können. So sah ich am 5. des verflossenen Maies mehrere schwache Gewitterwolken in S. und SSO., und zugleich eine schon ziemlich ausgebildete Gewitterwolke in N. stehen; der Wind wehte schwach von Osten. Nach nicht langer Zeit erhob sich ein starker Wind, der die ersteren schwarzen Gewitterwolken mit wenig Regen schnell gegen N. und NW. führte, worauf ein Starkes Donnern in N. erfolgte. - Achaliche Verstärkungen erhalten ohne Zweisel diejenigen Gewitterwolken, welche oft auf ibrem ganzen, viele Meilen langen Zuge, Schrecken und Verwüstung verbreiten, An heisen Tagen wird an vielen Punkten der Typus der Gewitterbildung mächtig angeregt, so, dass es une noch eines dusseren, so'nu segen verwandten,



über die Gewitter im Würzburgischen. 403

Impulses zu bedürfen scheint, um mit der herenziehenden Gewitterwolke in gemeinschaftliche Thätigkeit zu treten.

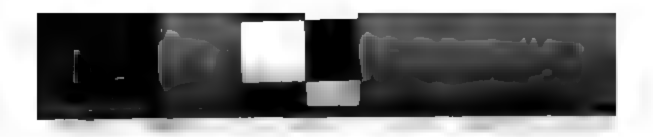
d) Ihr Wiederverschwinden.

Der Gewitterwolke inneres kräftiges Leben, auch durch unsere stärksten Betterien nur schwech angedeutet, offenbart sich besonders durch den Hagel und Wolkenbruch; dieser zeugt von einem starken Verdünstungsprocesse, jener von einer michtigen zereetzenden Kraft. Wie auch Beide hervorgerufen und eingeleitet werden mögen, immer scheint mir das Horvortreten der Electricität in den Blitzen, deren größe-' ter Theil vielleicht unserem Auge verborgen bleibt, ein Haupterfordernils zu seyn. Auch finden, meinem Beobachtungen zufolge, beide Phänomene selten versint, auch nicht in denselben Wolken Statt. Die mehr weifelichen, in die Länge ausgedehnten. Hagelwolken erscheinen in Beziehung auf die schwerze Gewitterwolke, die den Hegen sendet, wie Nebengebilde, wahrscheinlich in etwas tiefer liegenden Schichten. Bine Vermehrung der Wassermasse im Herabströmen, so wie eine Vergrößerung des Hagelkornes während des Falles ist natürlich zu denken, unwahrscheinlich aber, dase das Hagelkorn ein erst beim Niedersinken gefrorner Regentropfe, und dass das Wasser des Wolkenbruches plötalich entstanden sey. Sobald die gleichsam magische Hülle der Gewitterwelke, als eines isolirten Phänomens, zerrissen wird, stellen eich die, im-Schoofee der Wolke auf eine von une schwer zu erspähende Weise gebildeten, Produkte dar. Im Sinne der Elektrigitätetheorie hat man jenge Isoliren der Ge-

witterwolke, wodurch ihre localen Causalverhältnisse und die ihr eigenthümlichen Lebensfunktionen bedingt sind, bald als eine elektrische Spannung, bald als einen elektrischen Gegensatz zu charakterisiren gesucht. Es erhellt, dass man den Zustand der Gewitterwolke überhaupt als einen gewaltsamen betrachten könne, der durch irgend eine aussere Einwirkung entweder sehr allmählig, oder schneller aufgehoben wird. Aus der Ersahrung wissen wir, dass Wasserhosen und stehende Gewitterwolken durch Kanobenschüsse zum Weichen und zur Entladung gebracht werden. Sobald die Gewitterwolke den Zustand der Isolirung zu verlassen anfängt, muss schon darum, weil sie einen durch innere Krast sehr expandirten Raum einzahn, die umgebende Lust zuströmen. Hiedurch entstehen mehr oder weniger hestige Winde, die Gewitterwolke rascher forttreibend, ihre Autlösung beschleunigend und selbst nach ihrem Verschwinden oft noch lange fortdauernd. Wolkenbrüche sind übrigens auf warzburger Markung seltuer, als Hagelschläge; auch entstehen beide nur in den Mittags-, nicht in den spä-_ teren Abend- und Nachtstunden der Frühlings- und Sommermonate.

e) Ihre Tagestemperatur.

Die mittlere Mittsgstemperatur der Tage, an welchen Gewitter in unserem Rlima zum Ausbruche kommen, ist 20° des Reaum. Quecksilberthermometers im Schatten. Im April, Mai und Anfangs Juni entsteben Gewitter schon bei 17 — 16°, im September bei 15 — 17°, im Juli und August heilser Sommer oft erst bei 25 bis 28°. Gewitter, die unter jenen Temperaturgraden entsteben, sind mehr sturmartig und gehen



über die Gewitter im Würzburgischen, 405

schnell vorüber. Je mehrere schöne und heifse Tage mit immer eteigender Temperatur verfliefsen, bis ein Gewitter zum Ausbruche kommt, desto mehr sind dann die Gewitter zu fürchten. Binem Gewitter, das bald vorübergeht, ohne die Temperatur merklich zu ändern, folgen entweder an demselben Tage oder mehrere Tage hintereinander andere Gewitter solange, bis die Temperatur stark herabgedrückt ist. Nächste Folge ist dann ein, zuweilen 8 bis 14 Tage anhaltendes, regnerisches und kühles Sturmwetter mit schwachen, schnell hin fortwandernden, Gewitterwolken. Daher kommt es, dass bei une Frühgewitter, wie man eie nennt, nicht als Zeichen guter Jahre betrachtet werden, indem sie Ende Aprils und im Mai, ja selbst noch, jedoch nur im seltensten Falle, in den ersten Tagen des Junius, sehr leicht äusserst achädliche Reife und Fröste herbeiführen.

f) Ihre Periode.

Die Gewitter nehmen bei uns in der Regel den s
Anfang in der zweiten Hälfte des Aprils, sind am
stärksten und häufigsten im Junius und Julius, und
mindern sich gegen Ende Auguste, so, dass sie nun
nicht allein seltner, sondern auch schwächer und weniger gefährlich werden. Im März ereignet sich mehr
etark windiges und stürmisches Wetter, als ein eigentliches Gewitter. Im October gehört ein und das andere Gewitter nicht zu den Seltenheiten.

g) Ihre Anzahl,

Schon aus der Zahl der Gewitter lässt sich einigermassen auf das Klima, sicherer noch auf die Göte

406 Schön über die Gew. im Würzb.

eines Jahres im Allgemeinen schließen. Eine bedeutende, wohl vertheilte, Menge von Gewittern giebt ein Zeichen, dass Wärme und Feuchtigkeit, diese swei Hauptfaktoren der Fruchtbarkeit, im harmonischen Vereine standen. In dem sehr fruchtbaren Jahre 1819 trafen für Würzburg, vom Jänner (ohne Februar und März) an bis Ende Octobers, 41, im Jahre 1818 nur 19 Gewitter ein. Die letzte Zahl ist sehr nahe die Mittelzahl unserer Gewitter in eben nicht ausgezeichnet guten Jahren. Im Jahre 1785 war diese Zahl, vom Mai an bis Ende Augusts, 15. Ich habe diesem allerdings nicht uninteressanten Gegenstande in meiner Witterungskunde eine eigene (die XIte) Tabelle gewidmet, worin man für sehr verschiedene Klimate die Anzahl der Gewitter, in denselben Monaten derselben Jahre zusammengestellt findet.

Chemische Untersuchung einer

aus dem Uterus eines Pferdes

durch Herrn

Professor Renner erhaltenen Elüssigkeit

v o in

Dr. Fr. Goebel in Jens.

Aeussere und physikalisch - chemische Eigenschaften der Flüssigkeit.

Die Flüssigkeit besaß eine gelblichweiße Farbe, stieß einen eigenthümlichen unangenehmen saden Geruch aus, war ziemlich dickslüssig, von der Consistenz eines guten Rahms, und daher völlig undurchsichtig, übrigens aber von völlig gleichsörmiger Mischung: so daß sich nach mehrtägigem ruhigen Hinstellen nichts Faserartiges oder Festes aus selbiger absonderte.

Ihr spec. Gewicht war = 1,019;

Lackmus - und Curcumepapier wurden beide nicht durch sie verändert;

Mit Wasser war sie in allen Verhältnissen mischbar, jedoch sonderte sich nach mehrstündigem ruhi-

Göbel und Renners

408

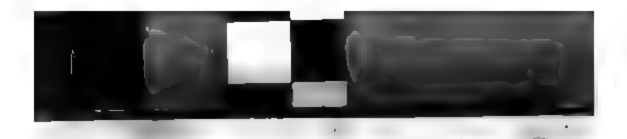
gen Hinstellen die thierische Flüssigkeit wieder als ein weißer Niederschlag daraus ab, so dass das überstebende Wasser wieder völlig hell und durchsichtig erschien.

Da die Flüssigkeit ein eiterähnliches Aussehn und denselben Geruch hatte, so prüste ich sie mit den zur Erkennung des Eiters im Klaprothischen Wörterbuch B 2. S. 45 und 46 angegebenen Reagentien.

1) Concentrate Schweselaure löste die Plüssigkeit unter Ausschäumen und Erbitzung zu einer purpurrothen dünnen Flüssigkeit auf, die in ein Zylinderglas mit destillirtem Wasser gegossen, eine gleichförmige milchichte Flüssigkeit bildete, welche sich jedoch nach einigen Stunden völlig klärte, indem sich weise Flocken in selbiger bildeten, die sich immer mehr verdichteten und endlich am Boden des Cylinders ablagerten, zum Theil aber auch sich auf der Oberfläche der Flüssigkeit schwebend erhielten.

Im oben angesührten Werke wird angegeben, dass die Flüssigkeit Eiter sey, wenn sich die Flocken am Boden ablagerten, es aber thierischer Schleim sey, wenn sie sich nach Oben hin zeigen, oder in der Flüssigkeit schwebend erhielten.

Wie unsicher diese Prüfung sey, überzeugten mich mehrere damit angestellte Wiederholungen, und es kommt einzig darauf an, welche Menge von Schwefelsäure man zur Auflösung anwandte, ob bei der darauf folgenden Vermischung mit Wasser eine Absonderung weißer Flocken an der Oberfläche der Flüssigkeit Statt finden, oder ein Bodensatz entstehen soll. Ein Uebermaaß von Schwefelsäure verursachte nämlich eine Fällung beim Vermischen mit Wasser, während wenn man gerade so viel Säure hinzusetzte, als



Beitrag zur Veterlnairchemie.

gur Auflösung erforderlich war; eine Absonderung

1) In gewässerte Schwefeledure etwas gebracht und umgeschüttelt, stellte eine milchweisee Flüssigkeit der, aus welcher sich nach einiger Rühe ein weilsef

flockiger Bodensatz ablagerte.

3) Concentrirte Salpetersaure löste die Flüssigkeit auf; mit Wasser vermischt, wurde sie schwutzig
grünlich und nach kurzer Zeit schleden sich grünlich
gelbe Flocken ab, welche sich theils am Boden des
Gelässes ablagerten, theils aber auch sich auf der Flüssigkeit schwimmend erhielten, wobei sich die Flüssigkeit aufklärte und eine blassgrüne Farbe annahm.

4) Deutochlorinqueckeilber brachte augenblicklich eine starke weisse Gerinnung in der Flüssigkeit hervor, die sich nach einiger Zeit am Boden ablagerte:

5) Aetzkalilösung löste nur schwierig etwis davon auf und Wasser schied aus der Lösung nichte

wieder ab.

6) Ein Theil der Flüssigkeit wurde mit einer gleichen Menge warmen Wassers zusammengerieben, der Mischung aledann eine gleiche Menge koblensäuerliche Halilösung hinzugefügt und mehrere Stunden ruhig hingestellt. Es hatte sich eine helle wie Wassef durchsichtige Flüssigkeit und eine weilse undurchsichlige gallertartige Masse gebildet.

Da mir kein gutes Mikroscop zu Gebote stand; so konnte ich den von Georg Pearson als entscheidend angegebenen Versuch, durch Erkennung kleiner Kügelchen bei der Verdündung mit Wasser, nicht aus führen. Das Aussehen, der Geruck und mehrere der bier aufgestellten Resultate sprachen dafür, dass die

28

Jearn, 1, Chem, N. R. BA, 4, 4, 11678.

Flüssigkeit Eiter, oder eitersrtig sey, wosür auch noch besonders ihr Vorkommen spricht, worüber mich Hr. Prosessor Renner, als ich ihm die Resultate meiner Untersuchung mitiheilte, benachrichtigte, und ich wiederhole am Ende meiner Untersuchung das mir vom Hrn. Prosessor Renner aus seinem Tagebuche Mitgetheilte.

Chemische Zerlegung der Flüssigkeit.

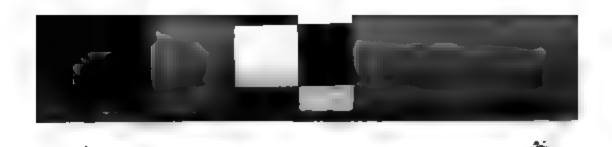
L

Um den Gehalt an sesten Bestandtheilen zu ersorschen, wurden 500 Gr. in einem tarirten gläsernen
Schälchen bei 70 - 80° R. bis zur staubigen Trockne verdunstet und hierauf wieder gewogen, wo sie einen Gewichtsverlust von 457,5 Gr. zu erkennen gaben. Dies beträgt also auf 100 Theile der Flüssigkeit
91.5 Gran. Ihr Gehalt an sesten Bestandtheilen wäre
also in 100 Theilen 8.5 Gran.

Die trockene Masse sah braungelb aus, liefs sich leicht zerreiben und stellte ein gelblich weißes Pulver dar.

II.

16 Unzen der Flüssigkeit wurden in einer Potzellainschale mehrere Minuten lang im Sieden erhalten, wobei sich selbige plötzlich verdickte und in grofsen Klumpen gerann. Da nur äusserst wenig Flüssigkeit übrig blieb, wurde etwas destillirtes Wasser hinzugefügt, um das Anbrennen zu verhüten, und das Sieden noch einige Minuten fortgesetzt, um die Gerinnung sester zu machen. Das Ganze wurde hierauf auf ein Filzer gebracht, gehörig mit Wasser ausge-



Beitrag zur Veterinsirchemie. 411

waschen und das erhaltene Eiweise bei einer Temperatur von 60 - 80° R. getrocknet. Der Geruch der frischen Masse war ganz dem des gekochten Eiweises gleich, beim Trocknen verlor es diesen nach und nach, wurde anfangs gelblich, endlich gelbbraun und serreiblich. Es wog 552 Gran.

Ein Theil der geronnenen Masse wurde im frischen Zustande mit aiedender concentrirter Essigsäure;
ferner mit gewässerter Schweselsäure und Salzsäure
behandelt, um zu erfahren, ob es wirklich Eiweiß
oder Käsestoff sey, es fand jedoch nicht die mindeste
Außösung in genannten Säuren Statt, und die geronnene Masse muß demnach als Eiweiß betrachtet werden.

III.

Die davon abgesonderte Flüssigkeit wurde mit folgenden Reagentien vorläufig geprüft.

- a) Lackmuspapier wurde schwach gerötliet;
- b) Salpeterääure bewirkte eine kann merkbare weissliche Träbung;
- c) Salzedure, Schwefeledure und Eesigedure verursachten keine Veränderung.
- d) Deutochlorinquecksitberlösung schwache Trabung;
- e) Salpëtersaures Silber einen reichlichen weilsen Niederschlag;
- f) Salpetersaures Blei einen reichlichen weißen ; Niederschlag, welcher größetentheile von Salpetersäure wieder aufgelöst wurde;
- g) Gullustinctur eine starke galblichbraune Ge
 - h) Oxaleaures Ammoniak weile Trabung;

Göbel und Renneba

i) Salssaure Baria weise Trübung;

413

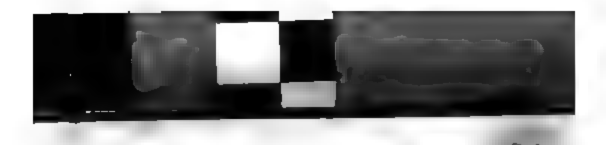
1) Salzsaures Platin einen starken gelben Niè-derschlag.

Es liess eich hieraus schließen, dass die Flüssigkeit gallertartig sey und aus salzsauren, schweselsauren und phosphorsauren Salzen, Halk und vielleicht
Kali bestehe. Da sie indess das Lackmuspapier rötheze, so wurde nach der Scheelschen und Berzeliusschen
Methode auf Milchsäure angefragt, allein es konnte
keine Spur gesunden werden. Die Säure muss also
wohl Essigsäure oder Phosphorsäure gewesen seyn.

ÎV.

Sie wurde jetzt in einem tarirten Schälchen gelinde verdunstet, wobei sie ahfangs völlig klar blieb,
späterhin zeigte sich jedoch ein Häutchen auf ihr,
welches zuweilen verschwand, aber stets wieder durch
ein neues ersetzt wurde; sie nahm eine gelblichbraune Farbz an, stiels den Geruch nach gekochtem. Tischlerleim aus und stellte beim Erkalten eine Gallerte
dar. Sie wurden nun vollends bis zur Trockne verdunstet und hierauf gewogen. Ihr Gewicht betrug
114 Gran. In einem tarirten Silbertiegel eingenschert,
zeigte sie einen Gewichtsverlust von 68 Gran, welcher für dabei gewesene Gallerte in Rechaung gebracht wurde; das Gewicht der dabei befindlichen
Salze beträgt also 46 Gran.

Addiren wir hier die erhaltenen Mengen der nach 100 heren Bestandtheile zusammen, berechnen sie nach 100 Theilen und vergleichen sie mit dem im Verench I. erhaltenen Resultate, so ergiebt sich beinahe vellige Gleichheit.



Beitrag zur Veterinairchemie,

Bestandtheils der Flüssigkeit

in 16 Unsen,	in 100 Thailen.
Eiweife 1 Uoze 1 Dr. 18 Gz.	Riweife 7,2
Gallerie 2 - 8 -	Gallerte 0,88
Salze 46	Salze 0,59
Wasser 14 - 6 - 54 -	Waster
16	100,00

V.

Die im Tiegel befindliche Salzmasse wurde und mit heißem Wasser ausgelaugt und auf ein Fiker gegeben, auf welchem sie die im Wasser unauffösliche Salze mit Kohle vermengt zurückließ, und die nach dem Trocknen 9 Gran wogen.

VĮ.

Um nun nichts von diesen Salzen zu verlieren, batte ich mir zur qualitativen Ausmittelung ihrer liestandtbeile auf ganz gleiche Art, von einer andern Quantität derselben thierischen Flüssigkeit, dieselben Salze verschafft, mit welchen folgende vorläufige Prüfungen veranlalst wurden.

A. Prüfung der im Wasser auflöslichen Salze.

- 1) Salpetersaures Silber bewirkte einen starken käsichten Niederschleg, der dem Lichte ausgesetzt nach und nach braun wurde.
- 2) Salpetersaure Raria verursachte zwar einen schwicheren jedoch noch wigbaren Niederschlag.
- 3). Die Farbe des gerötheten Lackmuspapiers wurde schnell wieder in blau umgemadelt.

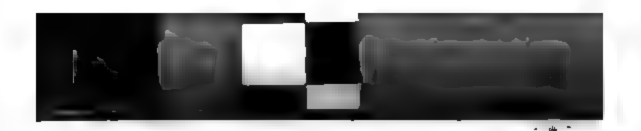
484

Göbel und Renner's

- 4) Blausaures Eisenkali gab damit keinen Niederschlag.
 - 5) Oxalsaures Ammoniak auch nicht.
- 6) Platinmuriat und Weinsäure bewirkten ebenfalls keine Veränderung in der Flüssigkeit.
- 7) Salpetersaures Blei gab einen weisen Niederschlag, welcher völlig unauslöslich in Salpetersaure war.
- Auflösung behaden mußte, so wurde, um dies näher kennen zu lernen, die Flüssigkeit zur Trockne verdunstet, das trockne Salz zu einem gleichförmigen Pulver zerrieben, 5,5 Gr. davon mit Essigsäure versetzt, wobei Aufbrausen Statt fand, alsdann wieder zur Trockne verdunstet, mit entwässertem siedenden Alkohol ansgelaugt und hierauf in einem gewogenen Schälchen zur völligen Trockne verdunstet, wobei sich das Gewicht des Schülchens um 1,12 Gran vermehrt hatte. Die wässrige Auflösung des essigsauren Salzes gab jetzt mit l'latinmuriat und Weiusäure reichliche Niederschläge; ein Beweis, dass die Basis Kalisey.

Dass diese Base nicht schon im Vers. 6) durch dieselben Reagentien angezeigt wurde, rührte wahrscheinlich von ihrer zu großen Verdünnung mit Wasser her, denn schon im Vers III. E) wurde seine Gegenwart erkannt, indem dort das Ganze nur mit wenig Flüssigkeit vermischt war.

Nehmen wir nun an, dass i Vers. essigsaures Kahaus i Vers. = 48.3 Essigsäure und i V. = 45 Kahaus und i V. = 45 Ka



Beitrag zur Veterinairchemie.

ÁI5

jedem Grane der gemischten Salmasse sind also stete

9) Da das Salz in Berührung mit Säuren stark aufbrauste, so musete das im Vers. 8) erkannte Kali mit Kohlensäure verbunden darin vorkommen. Um nun diesen Versuch zu controlliren und noch auf andere Art die darin vorhandene Menge Kali zu erforschen, wurde von dem Salze i Gran abgewogen in ein wenig Fliesepapier gewickelt, in eine mit Quecksilber gefällte graduirte Glasröhre gebracht und hierauf gewässerte Salzsäure eingespritzt. Es entwickelten sich bei 38" B. H. und 12° R. 8,11 Cbkz. Kohlensäure, da nur i Cbkz. Hohlensäure 0,5402 Gran wiegt, so entsprechen 0,11 Cbkz. 0,0694 Gr.

Nun erfordern aber 20,7 Kohlenskure 45 Kali, um kohlenskurrliches Kali zu bilden, folglich verlaugen 0,11 Cbkz. (= 0,0694 Gr.) Kohlenskure 0,1508 Kali zur Neutralisation, und dies wäre denn die in 1 Gr. des gemischten Salzes mit Kohlenskure verbundene Menge von Kali.

Ob das Kali ursprünglich als Aetzkali in der Flüssigkeit vorhanden ist, ist wohl schwer zu entscheiden, da es bei der Verkohlung der thierischen Substanz, auch wenn es im ätzenden Zustande vorhanden wäre, doch gekohlensäuert wurde, wahrscheinlich ist es mit Eiweils verbunden, und wird bei dessen Gerinnung abgeschieden.

B. Vorläufige Prüfung der im Wasser unauflöslichen Salze, welche im Filter beim V. V. zurückgeblieben waren.

a) Mit gewässerter Salzenure übergossen, losten .

Göbel und Renners

415

eie eich mit Ausschluß der kohligen Sabstanz völlig ohne Ausbrausen auf.

b) Diese Auflösung wurde mit etwas Wasser verdünnt und gab mit blausaurem Eisenkali einem dunkelblauen Niederschlag.

c) Mit oxalsaurem Ammoniak versetzt, ebenfalls einen starken weißen Niederschlag.

d) Um auf Talkerde anzufragen, wurde die Auflösung mit oxalsaurem Ammoniak versetzt, hierauf von dem entstandenen Niederschlage durchs Filter befreit und mit kohlensaurem Ammoniak vermischt. Hierdurch wurde die Flüssigkeit fast unmerklich getrübt; nach mehrstündiger Ruhe wurde sie abgegossen und das Glas gegen das Licht gehalten, (es war ein Urschälchen) wo es undurchsichtig erschien und man am Boden das phosphorsaure Talkammoniaksalz abgelagert sahe.

Der im Wasser unauslösliche Rückstand besteht also aus phosphorsaurem Eisen, Kalk und etwas Talkerde, während die im Wasser auslöslichen Salze, wie vorstehende Prüsung zu erkennen giebt, aus salzsaurem Natron, schweselsaurem Natron oder Kali? und kohlensäuerlichem Kali bestehen.

Nach dieser Ausmittelung wurde nun wieder zur quantitativen Analyse der Salze geschritten.

VIL

A. Analysen der im Wasser eufföslichen Salze.

2) Die wässrige Auslösung wurde in einem Perzelleinschälchen langsam bis zur völligen Trockne verdunstet. Es hatte sich salzsaures Natron in zusammengehäusten cubischen Krystallen abgeschieden, zwi-

Beitrag zur Veterinairchemie.

417

schen diesen Krystallen befanden sich jedoch noch andere, welche strahlig krystallisirt erschienen, und über diesen Salzen war eine weiße unkrystallisirte Salzrinde. Wurde das Salz feuchter Lust ausgesetzt, so wurde die darauf besindliche Rinde ansangs seucht und endlich slüssig, ein Zeichen, dass Kali vorhanden sey.

2) Um dies zuerst davon zu trennen, wurde das freie Hali mit Essigsäure neutralisirt, hierauf wieder zur Trockne verdunstet, das Ganze zu einem gleich-förmigen Pulver zerrieben und mit entwässertem Weingeist ausgelaugt.

Nach der Verdunstung desselben hinterliese er 15, Gr. essigsaures Kali, welche aus den im Vers. VI sub 8) angegebenen Gründen aus 7,25 Kali und 7,75 Essigsaure bestehen. Diese Menge von Kali war mit 5,33 Hohlensäuer verbunden, ale kohlensäuerliches Kali in der gemischten Salzmasse vorhanden.

3) Die mit Alkohol ausgelaugte Salzmasse wurde jetzt wieder in Wasser gelöst und mit salpetersaurer Baria, so lange noch ein Niederschlag erfolgte, versetzt; letzterer sodann von der überstehenden Flüssigkeit gesondert, getrocknet und gewogen, betrug 5,5 Cr.

Da nun i Vers. = 118,5 schweselsaure Baria aus vers. = 72,5 Baria und 46 Schweselsaure besteht: so werden in obiger Menge 1,35 Gr. Schweselsaure enthalten seyn.

4) Die von der schweselsauren Baria getrennte Flüssigkeit wurde durch salpetersaures Silber zersetzt, der erhaltene weise Niederschlag sorgfältig gesammelt, getrocknet, geschmolzen und hierauf gewogen, wo es ein Gewicht von 49.5 Gr. zeigte, 1 Vers. (= 134.5) Silberchlerid entspricht 33 Salzsäure, die erhaltenen 49.5 Gr. geben also 12,5 Gr. Salzsäure zu erkennen.

418 Göbel und Renner's

Diese Saure war nun aber an Natron gebunden und wird, da 35 Salzsaure 29,5 Natron sättigen, 20,8 Gr. Natron zur Neutralisation erfordert haben. Die in der Salzmasse vorhanden gewesene Menge Kochsalz beträgt also 22.9 Gr.

5) Noch blieb jetzt auszumitteln, ob die Schweselsiare mit Natron oder Kali verbunden in der Salzmasse vorhanden war. Es wurde deshalb die vom Vers. 4) erhaltene Flüssigkeit vorsichtig durchs Verdünsten concentrirt und hier gab sie mit Weinszure geprüst den bekannten Niederschlag von saurem weinsauren Kali. Als sie bis zum Krystallisationspunkt abgeraucht worden war, krystallisirte sie in Rhomboëdern, zwischen denen jedoch einzelne prismatische Krystalle sichtbar waren. Diese wurden gesondert, im Wasser gelöst und durch Weinsäure und Platinmurist gesällt.

Wir müssen also annehmen, daß dieses Kali als schweselsaures Hali in der Salzmasse vorkommt. Im Vers. 3) ergaben sich 1,35 Gr. Schweselsäure und diese ersordern, wenn 1 V. Schweselsäure durch die Zahl 16 und 1 V. Kali durch die Zahl 45 ausgedrückt werden 1,32 Kali zur Neutralisation. Das schweselsaure Kali beträgt also 2,67 Gr.

- B. Analyse der im Versuch V. auf dem Filter gebliebenen Substanz.
- 2) Das 9 Gr. schwere schwarze Palver wurde pit gewässerter Salpetersäure gekocht, hierauf filtrirt und das abermals auf dem Filter bleibende schwarze Pulver mit destillirtem Wasser ausgewaschen, getrock-

Beitrag zur Veterinairchemie. .419

net und gewogen, wo es noch ein Gewicht von 5,5 Gr. zeigte.

In einem offenen Silberschälchen bis zur völligen Zersetzung der Kohle geglüht und wieder gewogen, zeigte es einen Gewichtsverlust von 4,75 Gr., der als Gallerte noch in Rechnung zu bringen ist. Das im Schälchen zurückgebliebene weissgrape Pulver von 5,75 Gr. wurde von den Säuren nicht angegriffen, von Aetzkali aber in der Glühhitze aufgelöst und zeigte sich überhaupt im getrockneten Zustande ganz wie Kieselerde.

- 2) Die salpetersaure Auflösung wurde jetzt mit salpetersaurem Blei gekocht, das dadurch gefälke phosphoreaure Blei getrocknet, schwach geglüht und gewogen betrug 8,75 Gr. Da nun 107,5 Bleioxyd 26,8 Phosphoreaure sättigen, so werden in 8,75 Gr. phosphoreaurem Blei 1,75 Phosphoreaure enthalten seyn
- 3) Die vom phosphorsauren Blei gesonderte Flüssigkeit wurde nebst dem Aussülswasser desselben zuerst mit Schweselhydrogen vom Blei besreit, nach dem Filtriren zur Trockne verdunstet, und einige Zeit schwach geglüht. Nach dem Erkalten wurde die Masse mit Wasser ausgeweicht, wobei sich ein halblichtbraunes Pulver absonderte; dies wurde durch einige Tropsen Salpetersäure wieder ausgelöst, das Ganze alsdann mit mehr destillirtem Wasser verdünnt und zunächst das Eisenoxyd durch bernsteinsaures Natron gesüllt. Der Niederschlag getrocknet und geglüht hinterließ o.6 Gr. rothes Eisenoxyd. Da wie nun annehmen müssen, dass dieses Eisenoxyd blos als Oxydul mit Phosphoragure verbunden vorkam und 26,8 Phosphoragure 32,5 Eisenoxydul sättigen; so gicht

Göbel und Renners

430

die Rochwung ziemlich 1 Gr. phosphorsaures Eisenoxydul an.

- 4) Die abermale ausgehobene Flüssigkeit wurde siedend durch kohlensänerliches Kali zersezt. Der Niederschlag gehörig ausgesüst, mit gewässerter Schweselsänre behandelt, zur Trockne verdunstet, hiereuf scharf geglüht und wieder mit wenig destillirtem Wasser ausgelangt. Der Rückstand wog nach dem scharsen Austrocknen 2.5 Gr. und war schweselsaurer Kalk. 73.5 Gyps enthalten 27.5 Kalk. solglich wird in den erhaltenen 2,5 Gr. Gyps 1.0 Gr. Kalkerde ententhalten soyn. Diese erfordert, wenn 27.5 Kalk 26,8 Phosphoraïure sättigen, gegen 0 9 Gr. Phosphoraïure.
- 5) Das Auslaugwasser wurde wieder mit beiser kohlensäuerlicher Kalilösung behandelt und daderch kohlensaure Talkerde gebildet. Da sich ihr Gewicht wegen ihrer geringen Menge nicht gut bestimmen ließ, so wurde sie pneumatisch behandelt, d. h. in einer mit Quacksilber gefüllten graduirten Röhre durch Salzsäure zersezt und dadurch 0.4 Kbkz Kohlensäure erbalten. 20,7 Kohlensäure sättigen 19 Talkerde, solglich werden durch die erhaltenen 0,4 Cbkz. (=0,2076 Gr.) Hohlensäure 0,15 Gr. Talkerde neutralisiet. Nun sind aber 26 8 Phosphorsäure ein Aequivalent sür 20,7 Kohlensäure, solglich werden hier 0,36 Gr. phosphorsaure Talkerde in Rechnung zu briegen seyn.

Das schwarze Pulcer vom Vers. V. bestand also aus:

4,75 Gr. thierischer Substanz (Gallerte)

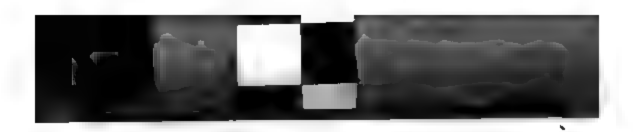
6,75 — Kieselerde

1,00 — phosphorsaurem Eisenoxydul

0.56 — — Talkerde

1,90 — — Kalkerde

9,76,



Beitrag zur Veterinairchemie, 421

Resultate der vorstellenden Abhandlung:

1) Die Flüssigkeit seigte sich den damit augestellten Prüfungen zu Folge als Eiter, oder wenigestens eiterartig.

2) Die Bestandtheile der Flüssigkeit sind;

16	Unsen d	ersølber	`	im 100 The	ilen derek	,
	1 Unz.	-		Eiweile		
				Gallertë Salse	-	
Wasser	14 😅	6 —	54,00	Wasser		
_	16 —				100.00	F

Die Flüssigkeit enthält also in 100 Theilen 8,69

8) Die Salze in 16 Unzen der Flüseigkeit bestehent aus: 22.9 Gr. Kochealz

9,67 - schwefeleaurem Kaliz

so.58 - kohlensänerlichem Kali

0.96 - Hieselerde

2,90 - phosphorsaurem Kalk

1,00 -- -- Eisenexydai

0,50 — — Talkerde

40,30

Ñachtrag. reihen des Penfessor's Renne

Schreiben des Professor's Renner an', Dr. Goebel,

Die von Ihnen gütiget untersuchte eiterartige Flüssigkeit füllte die Gebärmutter einer alten ungeführ zojährigen Rappetute in einem solchen Masse, daß dieselbe aussah, als wenn sie im siebenten Monate

422 Göbel a Renner's Beit z. Veterinairchem

schwanger ware. Das Thier war mager und abgetrieben, muiste auch seiner Schwäche wegen, nachdem es vor 5 Tagen für die Anatomie angeschafft war, indem es nicht mehr stehen konnte und kein Futter mehr zu sich nehmen wollte, getödet werden, wozu men sich des Einblasens von Luft in die Halsvene bediente. Die Oeffnung geschah am folgenden Tage. Ein großer Theil der Flüssigkeit, welche im Ganzen chagelibr : Stelleimer austrug, kounte durch den Mattermand entieert werden; die vollige Ausleerung aber wurde erst nach einem in die linke Seite gemachten Einschnitt möglich, durch welchen man nich von dem entzündeten Zustande der Schleimhaut der Gebärmutter als Ursache jener eigentbümlichen Secretion aberzeugte. Letztere war stellenweise durch rothe auf ihr befindliche Flecken zum Theil mit eredirten Exothalium der Schleimhaut eines Magens von einem durch Sublimat getodteten Thieres nicht unahmlich. Aber auch an den Stellen, woselbet diese Flecken sich nicht vorfanden, war sie größtentheils röther, els im gesunden Zustande,

Ueber den • Wassergehalt verschiedener

animalischer Substanzen,

Chevreul.

(Im Auszuge aus den Ann. de ch. 1821; Jan.)

als die Hälste ihres Gewichts an Wasser, nehmen aber bei einem tagelangen Einweichen dasselbe völlig wieder auf und erhalten ihreu Perlmutterglanz und ihr übriges Verhalten gänzlich wieder, so ost man auch dies Trocknen und Einweichen wiederholts

Sehnen.	locen		too getrocknete aba		
	an der Luft.	unter der Lutepumpe.	in 1 Tage	ia 5 T	
vom Elephanten starke zarte Rindssehnen	48,44 53,09	50,00 56,64	102 13033	147,68	
starke z arte	47.34 55,95	50,39 5 ₇ ,66	100,34 132	146,58 148	
weibl. Sehnen zarte	56,97	61,01	147,87	571,7g	

424 Chevreul über Wassergehalt

2) Zellgewebe erhält ebenfalls durch Wiederaufnahme des Wassers seine vorige Elasticität und frische Farbe:

į	verlieren		sorbirtem in 1 Tage in 12 Tagen	
vom Elephanten	47,4 3	49,5	99	147
vom Rinde	47,2	50,2	99.4	148

5) Knorpel vom äussern Ohr des Menschen werden durch Trocknen halbdurchsichtig, säthlichgelb und etwas spröde; im Wasser aber schwellen sie wieder auf, verlieren ihre Farbe und Durchsichtigkeit, und werden wieder biegsam.

100 Th. verloren durch Trocknen an der Luft 66,65 und im trocknen luftleeren Raume 69.36, und nahmen beim Einweichen in Wasser genau wieder ihr Gewicht an.

- 4) Knorpliches Ligament aus dem Knie einer Frauensperson wurde durch Trocknen halbdurchsichtig, röthlichgelb und starr, aber durch Sättigung mit Wasser wieder grauweiss, undurchsichtig und biegsam. 100 Theile verloren unter der Lustpumpe 76.8, und nahmen beim Einweichen 75 Wasser wieder aus.
- Blasticität blos dem Wassergehalt, indem die getrocknote durch Wiedereinweichen in Wasser völlig wieder hergestellt wird. Es verloren 100 Th. aus dem
 arteriellen Blute einer Kuh 78.9 bis 80 65, und aus
 dem Venenblute 77.5 bis 78 05.
- 6) Die undurchsichtige Hornhaut wird beim Trocknen durchsichtig, beim Einweichen aber wieder milebicht; die durchsichtige umgekehrt. Beide getrock-



animalischer Substanzen

425

nete nahmen auf 100 Theile is 24 Stunden 268,18 und in 4 Tagan 461,28 Wasser wieder auf.

Ratenei) verlor durch Trocknen 85, und unter der Luftpumpe 86,35 Proc. Wasser, nahm aber beim Einweichen nur 68 wieder auf, übrigens mit Herstellung seiner Rigenschaften. Prisches Eiweis verlor durch Trocknen genau eben so viel Wasser, und durch Zusatz derselben Menge Wassers wurde das getrocknete völlig wieder in seinen frischen zähen und auflöslichen Zustand hergestellt.

Ueberhaupt ist es merkwürdig, dass alle hier aufgeführten Substanzen durch Trocknen ein beinahe gleiches Ansehen espalten, aber durch Wiedersusnahme ihres Wassergehalts ihr verschiedenes antürliches und frisches Ansehen wieder bekommen.

Ueber das

N a p h t h a l i n und die dabei sich bildenden Producte *).

Von

K i d d.

Wenn man den Steinkohlentheer, der bei Darstelung der Coaks und bei der Gasbereitung aus Steinkohlen erhalten wird, zur weitern Zersetzung durch rothglühende eiserne Cylinder treibt und die dabei sich entwickelnden halbzersetzten Dämpte in einer Vorlage auffängt und abkühlt, so erhält man ausser einer wässrigen Flüssigkeit von ammoniakalischem Gerache auch ein dem Theer im Aeussern ähnliches Liquidum, welches folgende Eigenschaften zeigt:

Es ist in starken Massen undurchsichtig und schwarz, aber in dünnen Lagen auf Papier oder Glas gegossen durchsichtig und röthlichbraun.

Es ist weit dünnflüssiger als der Kohlentheer. woraus dasselbe dargestellt worden, und hat einen eigenthümlichen etwas aromatischen Geruch und ammoniakalischen Geschmack.

^{*)} Aus den Philos. Transact. 1821. P. g.



über das Naphthalin.

427

Anf. ungeleimtem Papiere seihen sich etwa drei Viertel durch; der Rückstand gleicht gewöhnlichem Theer.

Spec. Gew. der Flüssigkeit 1,050; das des Theere = 1,109.

Die Flüseigkeit löst sich leicht und gänzlich in Acher auf; nicht so leicht und nicht völlig in Alkohol. Beim Zusatz vom Wasser werden die Auflösungen milohicht, doch läßet sich durche Filter kein Nicderschlag daraus absondern.

Mischt sich nicht mit Wasser, ertheilt aber demselben eine bräunliche Ferbe und einen anfangs sulslieben darauf stechend-aromatischen Geschmack. Des Wasser verhält sich alkalisch und enthält Ammoniak.

Die Flüssigkeit entzündet sich leicht und brennt aufange ganz wie Alkohol mit einer blauen leckenden Flamme und ohne Rauch; bald aber wird die Flamme weiß, und die Flüssigkeit brennt dann mit vielen schwarzen Rauch und mit Knistern.

Von dieser dankelgefärhten Flüssigkeit wurde eine Pinte in einer großen Glarretorte einer sehr langsamen Destillation übergeben und das Product in einer gläsernen Vorlage aufgefangen, welche durcht eine gewöhnliche Sicherheitsklappe vor dem Eintrite atmosphärischer Luft geschützt war. Nachdem eine sehr geringe Hitze etwa 40 Stunden lang durch eine Lampe unterhalten worden, war etwas mehr als die Hälfte der Flüssigkeit übergegangen, und obgleich während der ganzen Zeit die Destillation gleichmässig geblieben, so bestand doch das Product aus zwef verschiedenen Substanzen.

Die obere Schicht, welche wieder etwa die Halfte betrug, glich blaugefärhtem Olivenöl; die untere etwas größere Hälste erschien wie trübes Wasser, Die Quantität der wässrigen Schicht war jedoch bei Wiederholung des Versuchs verschieden, und zwar um so größer, je langsamer die Destillation vor sich gegangen.

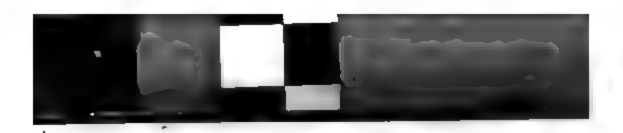
Nach dem Uebergange dieser beiden Producte fing an eine schneeweisse seste Substanz in krystallinischen Schichten sich im Halse und dem obern Theile der Retorte abzusetzen, so dass die Oessnung in kur zur Zeit sich beinahe ganz verstopste. Es gieng dabei noch etwas ölige und wäserige Flüssigkeit über.

Nach sochs Stunden hatte sich der Inhalt der Retorte bis auf eine viertel Pinte vermindert und der Rückstand war dicklich geworden. Als man nun die Hitze verstärkte, fing an ein dunkel gefärbtes und dickeres Oel überzugehen, das nach der Abhühlung zu einer butterähnlichen Substanz gerann. Bei noch mehr verstärkter Hitze wurde das Oel immer dunkler und dicklicher. Zuletzt, als der Inhalt der Retorte nur noch ein Achtel betrug, und die Hitze aufs höch ste gesteigert worden, erschien, ein leichter gelber Dampf, welcher sich im Retortenhalse in Gestalt eines hellgelben Mehls absetzte. Der endliche Rückstand glich einem festen Pech.

Die durch diese allmählig gesteigerte Erhitzung der dunkelgefärbten Theerslüssigkeit erhaltenen verschiedenen Producte wurden sorgsältig getrennt und einzeln untersucht.

1) Des wässrige Product.

Von salzigem alkalischen Geschmacke und ammemiakalischem etwas aromatischem Geruche. — Spec



über das Naphthalin.

429

Sew. 1,023. - Wurde bläulich beim Zusatz von blausaurem Eisenkali.

Als man von dieser Flüssigkeit 700 Gran unter einem ausgeschöpften Recipienten, worin sich eine angemessene Menge trocknen salzsauren Kalke befand, verdampfen liefs, so blieb nur ein Rückstand von nicht mehr als einem halben Gran, welcher zum Theil aus einem braunen Oel zum Theil aus einer wenig auflöslichen salzigen Masse bestand. In der Salzmasse fand man durch Reagentien Schwefelsäure und ein wenig salzsaure Salze.

a) Die ölige Flüssigkeit.

Von stechendem bituminören und aromatischen Geschmack und Gernoh. — Spec. Gewicht 0,9204. — Siedet bei 210° F. und bleibt vollkommen flüssig beim Frostpunkte.

Bei allmähliger Verdunstung in der gewöhnlichen Temperatur der Atmosphäre bleibt etwa ein Sechetel des Gewichts von der eigenthümlichen festen Substanz zurück, welche weiterhin beschrieben werden soll. In der Hitze löst aber das Oel noch etwa ein Drittel seines Gewichts von jener Substanz auf. — Fängt leicht Flamme und brennt mit starkem Rauch. — Mischt sich durch Schütteln mit Wasser, sondert sich aber leicht davon wieder ab. Ist in siedendem Wasser etwas auflöslich, aber beim Erkelten nimmt diese Auflösung ein milchichtes Ansehen an. Verbindet sich leicht mit Alkohol und Aether in jeder Temperatur.

Mit Haliaestösung eller Ammenitik geschüttelt sieht

es eine weißliche Flüssigkeit, worans es eich aber leicht wieder absondert.

Verschluckt sein mehrfaches Volum an Ammoniakgas, ohne merklich verändert zu werden; durch Absorption eines mehrfachen Volums safzsauren Gases
aber wird es undurchsichtig und dicklich. Mit der
Bleiauslösung bildet es unter Vermittlung von Kahoder Ammoniaklösung eine gleichsörmige weise seisenartige Masse, woraus es sich aber beim blossen
Zusatz einer andern Metallauslösung leicht wieder unverändert abscheidet.

3) Die weisse feste Substanz (Naphthalin).

Diese eigenthümliche, wegen ihrer Verwandtschaft mit der Bergnaphtha Naphthalin genannte Substanz hat einen stechenden aromatischen Geschmack, und einen besondern aromatischen Geruch, der an Narcissen erinnert. Der Geruch verbreitet sich weit in der Atmosphäre und hängt den damit berührten Körpern lange an.

Im reinsten Zustande und gepulvert ist die Substant lebhast weiss und von silberähnlichem Schimmer; sühlt sich sehr sanst und etwas salbenartig an.

Spec. Gewicht etwas größer ale das des Wassers,

Bei gewöhnlicher Temperatur verdunstet die Substanz nicht leicht, in Vergleichung mit dem Kampfer; denn als man von beiden einen halben Gran sein zertheilt offen hinstellte, war der Kampfer achon in 18 Stunden verschwunden, während von jener Substanz nach 4 Tagen noch etwas übrig geblieben.

In einem Glase der Wärme ausgesetzt schmelete

über das Naphthalin.

und blieb nachher flüssig bei 180° F., in welcher Temperatur die unterste Schicht schnell gerann, während die obere erst bei 170° fest wurde. Die geronnene Masse hatte eine krystallinische Structur mit etwas hisgsamen Blättchen.

Entzündet sich nicht leicht, aber einmal entzündet brennt sie rasch mit ungemein starken und dicken Rauch, welcher sich bald wieder niedersetzt in deutlich krystallinischen Theilchen.

Die Farbe des Lackmus und der Curcume wird durch die Substanz nicht verändert.

In kaltem Wasser ist eie unauflöslich; in siedendem sehr wenig auflöslich, und scheidet sich beim Erkalten daraus größstentheils wieder ab, unter Zurücklassung einer milchichten Beimischung, welche sich zwar durch Filtriren nicht wegnehmen läßst, aber beim ruhigen Hinstellen kleine Krystalle absetzt.

Leicht auflöelich in Alkohol und noch mehr in Aether, bei jeder Temperatur; doch wächst die Auflöslichkeit mit der Temperatur. Die Auflösung in 4 Theilen siedenden Alkohol setzt beim Erkalten eine feste krystallinische Masse ab; durch Wasser wird sie aus der Alkohollösung unverändert und gänzlich abgeschieden.

Auflöelich in Olivenöl und Terpentinöl.

Mischtwich nicht mit Kali- oder Ammoniaklösung; wird auch nicht verändert durch gasförmiges Ammoniak.

Löst sich in Essigsbure und Kleessure mit bellröthlicher Farbe auf; die essigsaure gesättigte Auflönung erstarrt beim Erkalten zu einer Erystallinischen Masse. Mit Schweseleinre gekocht giebt die Substanz eine echwärzliche Flüssigkeit, welche beim Zusatz von Wasser die Farbe nicht ändert und mit Ammenisk gesättigt keinen Niederschlag giebt.

Wenig auflöslich in Salzsäure, die dadurch dunkelrotblich getärbt wird.

Mit Salpetersäure gekocht erleidet das Naphthalin eine Umänderung unter Zersetzung der Sture, und schlägt sich beim Erkalten in kleinen sternförmig geordneten nadelförmigen Krystallen wieder abs Werden diese Krystalle zwischen Papier von Säure befruiet und erhitzt, so schmelzen sie leicht, und geben erkaltet wieder nadelförmige Krystalle von gelber Farbe, welche sich leicht entzünden, mit starker Flamme und vielem Rauche brennen und viele Kohle zurücklassen.

Ueberhaupt zeichnet sich das Naphthalin derch eine ungemeine Krystallisationsfähigkeit aus.

Wird es in einem rothglühenden Tiegel gewerfen, so steigt ein dicker weisser Damps auf, der in
einer Glaskugel aufgesangen sich zum Theil als ein
weisses Pulver, an den obern kältern Stellen aber in
kleinen krystallmischen Taseln von schönem Silberglanz ansetzt. Auch wenn man es in einer glüsernen
Retorte mit Wasser kocht, setzen sich in dem Retortenhalse ähnliche Krystalle an. Reicht die Hitze
nicht bis zum Schmelzen, so setzt sich der aussteigende Damps wie zarter Schaes ab. Wenn man einen baumwollenen in geschmolzenes Naphthalin getauchten und damit getoinkten Docht anhläst, so krystallisirt es sogleich in durchsichtigen Blättehen. Durch
diese Krystallisation unterscheidet es sich deutlich von
Kampser und Benzoesaure.

über das Naphthalin.

Die gewöhnlichsten Krystelle sind rhombische Tafeln mit einem Winkel von 100 bis 105°, verschieden gruppirt, zuweilen kreuzförmig; seltner sind beinahe quadratische und sechsseitige Tafeln.

Um die Krysteile recht deutlich herzustellen, löst man 35 Gran in einer halben Unge Alkohol in der Wärme auf und lässt die Aussaung in einem Glaskolben laugenn erkelten. Hält man nun des Gestis gefigen des Licht, so erblicht man die durcheichtigen, rhombischen Krystelle in großer Menge, bald unter grünlichem, oder blauem und röthlichem, bald unter verschiedenem priematischen Farbenspiel.

Die Zusammensetzung des Naphthalins ist noch nicht genau untersucht. Es enthält jedoch vielen Kohlenstoff. Mit Kupferoxyd giebt es kein anderes Gas als Kohlensture; ob zugleich auch Wasser, ist nicht hestimmt worden.

Zufällig hat man eine Ihnliche mit priematischen Parben spielende Substanz einigemale auch bei Destillation animalischer Körper in dem Retortenhales gefunden.

4) Die gelbe mehlige Substanz,

Jet auflöelich in Alkohol mit lebhaft gelber Farbe, und wird daraus wieder durch Wasser als gelbes sohwe. beudes Pulver gefället. Schmilzt leicht zu einer dunkel röthlichbreugen kautschukähnlichen Masse.

Von diesen vier Substanzen scheinen das Wasser und das gelbe Mehl Producte der Zersetzung des Theers zu seyn, das Oel und das Nophthalin aber wirkliche Educte.

Ueber das

Vorkommen

des Bernsteins zu Cap-Sable in Nordamerika?).

Vom

Dr. G. Troost an Baltimore.

Bei Cap-Sable am Flusse Magothy in der Landschaft Ann-Arundel des Staates Maryland findet sich der Bernstein vorzüglich in zwei Abanderungen, namfich fest und erdig.

Der seite Bernstein ist gewöhnlich vollkommen undurchsichtig und von verschiedenen gelben, grauen und braunen Farben, welche entweder in schöne fast concentrische Schichten, wie beim ägyptischen Jaspis, oder in Streisen, Puncte, Flecken und Wolken, wie bei einigen Achaten geordnet eind. Auch gleicht er

^{*)} Aus Silliman's Amer. Journ. Vol III, Nr. 1. — Val. hiemit A. Fr. Schweiggers Beobachtungen über die preußischen Bernstein ager, in diesem Jahrb. B. 4. Hist 5., und Drapie z über den niederländischen Bernstein, in der altern Keihe dies, J. XXX. 114.

amerikanischen Bernstein,

oft dem Mastix oder Sandarach an wachs oder honiggelber Farbe und tropfenähnlicher Form, zuweilen
mit einer Beimischung von Braun, Röthlichgelb und
Hyazinthroth. Selten ist er durchsichtig, bäufigen
schon durchscheinend und dann im Aeussern dem Kulophonium ähnlich. Sein Glanz ist gewöhnlich stark,
nur einige undurchsichtige Abänderungen sind glanzlos. Er zerspringt leicht mit vollkommen muschligem Bruch. An Härte gleicht er dem prenfeischen.
Bernstein. Das spec. Gewicht ist von 1,07 bis 1,180 s.
welche große Verschiedenheit von singewachsenen.
Schwefelkiestheilchen abhängt. Einige Stücke sind
stark elektrisch, andere wenig. Sie nehmen alle eine
gute Politur an.

Der erdige Bernstein findet sich gewöhnlich in zerreiblichen porösen Stücken von Walnufegröße, und hat das Ansehen einer mit Schwefelkies vermengten Erde, oder vielmehr eines trocknen festen Lehms. Die Farbe ist gelblichgran ins Aschfarbne. In der Hitze schmilzt er mit dem gewöhnlichen Bernsteingeruch, und verhält sich überhaupt wie Bernstein.

Die erstere feste Art findet eich in Körnern und einzelnen Stücken von Senfkorngröße bis zu 6 - 5 Zoll Durchmesser. Diese Stücke sind an der Oberfläche rauh und schmutzig grau, und hier und da mit Schwefelkies bedeckt. Die undurchsichtige Kruste ist zuweilen 1/8 Zoll dick.

Diese Bernsteinarten kommen nun vor in angeschwemmtem Lande einer wellenförmigen Gegend, deren Hügel sich bis zu 85 Fuse "über das Wasser der
naben Chesspeakbay erheben.

Die oberate Lage ist Sand, welchen besonders unterwärte so stark mit Eisenwurd durchdrungen ist, daß

sich ein ziemlich fester Sandstein bildet. An einigen Stellen ist derselbe völlig in dichten Brauneisenstein verwandelt. Diese Lage ist verschieden, von 15 bis 60 und 70 Fuse mächtig. Darunter liegt Braunkohle (lignite) von 31/2 bis 4 Fuse Mächtigkeit; es finden sich darin fast alle Varietäten derselben, als Pechkohle, zerreibliche und seste Braunkohle und bituminősés Holz. sämmtlich stark durchdrungen von Schwefelkies, und ost ganz darin umgeändert. Sand und Braunkohlen eind aber nicht scharf von einander geschieden, sondern sie gehen in ein Gemenge von beiden über. In dieser Schicht findet sich der Bernstein zwischen bituminösen Holze, zuweilen über demselben und eelbet his 1 1/52 Fuse in den Sand hinauf. Die in den Sand hinaufragenden abgesouderten Stäcke sind es vorzüglich, welche dem preussischen Bernstein völlig gleichen und auch keinen Schweselkies eingemengt enthalten. Ihre Farbe ist heligelb. Auch das Holz enthält zuweilen kleine reine Stücke eingeschlossen. Das Braunkohlenlager ist beinahe horizontal, höchstens mit einer Neigung von 50,

Unter dem Braunkohlenlager findet eich wieder eine Schicht Sand mit Schweselkies, der oft Nester von 15 bis 20 Quadratsus Oberstäche und 1 bis 1/2 Fuß Tiese bildet. Die Menge des Schweselkiesee ist erstaunlich: auf einer von Sand und Braunkohlen geräumten Fläche von etwa 1700 Quadratsus wurden allein an großen Stücken über 25 Tonnen gesammelt. Diese Sandschicht sehlt aber an einigen Stellen und wird dann durch einen schiesrigen Thon (shaly clay) ersetzt.

Hierauf folgt wieder eine Schicht Braunkohle, und zwar von erdiget Braunkohle, 5 bis 19 Fuse tief,

amerikanischen Bernstein.

mit vielem in Schwefelkies verwandelten Holze, and schen welchem starke Stämme unverändertes bitume nöses Holz von 50 und mehrere Fuse Länge liegen. In dem Braunkohlenlager finden sich Streifen und Naster von granem Thon und einer feinkörnigen erdigen Braunkohle, welche der Cölnischen Umbra sehr ähnlich ist. Auch hat man darin Geschiebe von fettglänzenden Quarz (greasy quarz), und einmal auch ein kleines Krystall von Disthen gefunden, zwei Minerallien, welche 15 bis 20 Meilen (engl.) von da, besonders bei Baltimore häufig in dem Urgebirge verkommen.

Substanz, die ich beim ersten Anblick für eine Frucht und zwer für eine Palmenfrucht hielt; bei näherer Betrachtung aber sah ich bald, daß das, was ich für einen Kern hielt, nicht in der Masse eingewachsen war, sondern durch die Mitte hindurch ragte und oft auch die Seiten durchbohrte; und aus einer genauen Untersuchung ergab sich mir, daß es ein animalisches Product von besonderer Beschaffenheit war, nämlich nichts weniger, als eine Art von Wabe oder Nest von Insecten, welches die Endsprossen eines Baumzweiges umgab.

Diese Nester — sie finden sich hier in Menge — haben a bis 5 Zoll Länge und 1/2 bis 1 Zoll Queer-durchmesser; ihre Gestalt ist unregelmäßig, die Ober-fläche ranh, fast wie die unreifen Früchte, welche im Handel unter dem Namen bittern Orangen vorkommen, und eben so gesärbt; zuweilen gleicht die Ober-fläche der Rinde von einigen Bichenzweigen (oak-limhs). Ihre Aussenseite ist besetzt mit kleinen Oesenungen oder randen Höhlen von zweierlei Größe,

mulich theils weit genug um einen starken Drath durchzulassen, theils nur ein Viertel so weit. Sie sind siemlich regelmälsig geordnet, und awar auf folgende Weise:

priese Oeffnungen führen ins Innere zu Zellen von unregelmäßiger Ovalform. Zu jeder Zelle führen vier Oeffnungen, eine von der Mitte aus, wo das Nest die Zweige berührt, und drei von der Aussenseite, welche letztern die ebenerwähnten Oeffnungen der Oberfäche sind und wovon die mittelste immer zu den größten gehört. Die Substanz der Nester ist harzartig und verhält sich in chemiacher Hinsicht ganz wie Bernstein. Ihre Oberfläche und die Höhlungen sind oft mit sehr kleinen Schwefelkieskrystallen besetzt. Im Innern scheint die Masse zum Theil umgeändert oder geschmolzen zu seyn, indem sie oft ganz schwarz und fast verkohlt erscheint. Uebrigens ist die Substanz gelb, in verschiedenen Abänderungen, vom gelblichweißen bis Orange.

Endlich enthält diese Braunkohlenschicht much eine Frucht, welche einer Bohne gleicht, aber so entstellt, dass man sie nicht bestimmen kann.

Unter der Braunkohlenschicht, welche diese sospilen Ueberreste enthält, liegt ein thoniger Sandstein 3 bis 5 Fuss mächtig, mit untermengten kleinen Schwefelkiesstücken. Das Obere dieses Sandsteinlagers ist sehr hüglig, aber scharf abgeschnitten von der Braunkohle, wovon sich auch tiefer herab weiter keine Spur sindet, so dass allem Anschein nach dieser Sand-



amerikanischen Bernatein.

459

stein schon als eine Altere Formation vorhanden ge-

Anf den Sandstein folgt dann eine Schicht granlichweifsen Thon, vier Fufe tief, und ganz frei von Schwefelkies.

Endlich kommt ein Lager weiser Sand, worin des Wasser so stark andringt, dass man nicht wohl tiefer graben kann.

Harzer Hüt

Dr. D

Diese Products waren at Hatte am Hara, we blos i wird, und sich weder Bi Blende wahrzehmen liefens een des Ofens gefunden, i die Gate des Herra Berge Clausthel.

1) Werkblei, welches & ringe Menge S

In verdünnte Salpetersi abor, und gab mach gehörig

über einige Harzer Hüttenproducte. 442

blieb zur Hillte eingesotten vollkommen kler; das Blei enthielt also keinen Zink,

Mit eisenblausaurem Kaliumoxyd bildete sieh ein hellblauer Niederschlag, woderch ein geringer Risengehalt dargethan war.

a) Ein künstlicher Galmei.

Er hatte die Gewichtigkeit des Galmeis, eine dunkelaschgraue in das Grünlich spielende Ferbe, einerseite schiefrigen anderseite aber splittrigen Bruch. Er war von einem Salzb durchdrungen, welches dem Geschmack des Hochsalzes hatte. Fein gerieben löste er sich bis auf einen geringen schwarzen kohligen Rückstand in Salpetersäure auf; dieser glimmte im Glübfeuer, löste sich dann mit Hinterlassung von etwas Kiesel und gekohltem Eisen in erhitzter concentrirter Schwefelsäure auf, aus welcher man nuchber blausaures Eisenoxyd fällen konnte.

Die salpetersaure Auflösung hatte, wie Reagentien es bewiesen, kaum Eisen aufgenommen, auch enthielt sie keine erdigen Oxyde.

Mit Ammoniak gerann sie sogleich, der Niederschlag löste sich aber durch einen starken Ueberschufs meistens wieder auf, während ein bräunliches Hydrat aurückblieb, welches in Salzsäure aufgelöst nach dem Erkalten salzsaures Bleioxyd absetzte, und eine eisenhaltige Flüssigkeit bildete.

Die ammoniakalische Auflösung liefe mit Kaliumexyd versetzt und gelinde erwärmt, schuell ein häufiges weilens Pulver fallen, welches blofees Zinkoxyd war; denn in ein salpetersaures Salz verwandelt und Jones, J. Chem. N. R. 4. 24, 4. 1995. mit Schweselammoniak präcipitirt, erschien es velkommen weiss. Dass eich also auf diesem Wege ein zeines Cadmium darstellen lasse, ist zu bezweiseln; (wenn man nicht einen starken Ueberschuss des Kaliumoxyds hinzugieht, um das Zinkoxyd wieder ausweisen). Ob daher Children hiebei eine gename Beobachtung der Temperatur vorschreibt, wie es seyn müsste, ist mir nicht bekannt.

3) Dichter, nicht lamellöser Galmei, mit einem Ueberzuge von krystallisirtem Galmei.

Die Krystalle waren zu blein und lagen au sest an, als dass sie hätten abgesondert werden können; die ganze Masse wurde daher wie erstere behandekt: sie zeigte sich ebensalls aus den angesührten Bestandtheilen zusammengesetzt. Dieses war auch mit einen rindensörmigen Ueberzuge der Fall, welchen man eine Kohle umgebend gesunden hatte. Die Bestandtheile dieser galmeiartigen Massen waren also gekohltes sien, Kiesel, Blei und Eisen, etwa im Ganzen zo Proc., das Uebrige Zinkoxyd mit etwas Kohlenszure. Gebrigens waren alle vom erwähnten Salze inprägnirt. Selbiges gab eine sehr klare Auslösung, welche sich mit kohlensaurem Rali nicht trübte,

mit reinem Kaliumoxyd keinen Ammoniakgeruch entwickelte,

mit l'latinauflösung ein dreifaches Platinsalz erzeugte, demnach, wie fernere Versuche es andeuteten, vom Natroniumoxyde nicht frei war;

mit Silberaufisung stark getrübt wurde,

mit salzsaurem Bariumoxyd aber etwas geningeres Prācipitat lieferte; daher ein mit schwefelsaurem Raliumoxyd gemischtes salzsaures Natroniumoxyd war.

Notizen und Auszüge.

Sonnenlicht zu Signalen.

In Zach's Corresp. astron. 1820. Heft 4. schlägt Gaule vor, statt der Feuersignale bei großen Entfernungen sich des in einem Spiegel aufgefangenen Sonnenlichts zu bedienen. Schon die mit dem Spiegel eines Hadleyschen Sextanten deshalb angestellten Versuche fielen ungemein glücklich aus; zu einer mehr regelmässigen Anwendung dieses Verfahrens aber wurde eine eigene Vorrichtung getroffen, welche einen beweglichen Planspiegel während des Fortrückens der Sonne nach dem Beobachtungsorte beliebig richtete - das Heliotrop (Heliotrope photophore). Vermittelst dieses Instruments ließ sich das Sonnenlicht aus der Gegend von Göttingen nach Gotha und zurück, also 12 geogr. Meilen weit, im Spiegel deutlich sehen. Ale nämlich um die Mitte des July 1821 Hr. Enke auf dem Inselsberge mit dem Spiegel seines Sextantan und Hr. Gaule auf dem Berge Hohenha. gen mit dem Heliotrop gegenseitig das Sonnenlicht hinüber reflectiren liessen, so erschienen die Spiegellichter in dieser großen Entfernung hell wie glänzende Sterne am blauen Himmel, während die beiden Berge in dem Fernglase kaum noch sichtbar waren.

Selbst durch Wolken und Regen drang mitellen der Blitz des Sonnenlichts.

Statt des Heliotrops mit einem beweglichen Planspiegel, der übrigens nur 5 Zoll Durchmesser hat, schlägt Hr. von Zach nach Versuchen einem polyedrischen Spiegelkörper vor, der während der Bestachtung im Sonnenlichte gedrebet ohne besondere Richtung ein hinlängliches Licht giebt.

Nach einer einnreichen Bemerkung des Herrn v. Zach läset sich ohne Zweisel diese überrachende Ferawirkung des reslectirten Sonnenlichts auch zur Vervollkommnung der Telegraphen benutzen. (Vermittelst eines Fernglases ließen sich auf einem meilenweit entsernten erleuchteten Spiegel dunkle Stellen [Zeichen und Schrist] eben so beobachten, wie meinem Himmelskörper).

Depretz über Wärmeleitung *,

Zur Anstellung dieser Versuche wurden die sesten Körper in prismatischen Stangen von gleicher Größe in horizontaler Lage angewandt, auf welchen nich an verschiedenen Stellen Vertiefungen mit Quecknilber gefüllt zur Ausnahme von Thermometern besinden. Unter dem einen Ende der Stangen stellte man eine

^{*)} Aus einem von Hrn. Fourier in der Patient Aknkelte am 17. Sept. 1921 obgestatteten Berichte (a. Aun. de ch. 1812. Jan.), wonneh die ausführliche Abhandlung im Hrn. Deptetn mit neuen Versuchen vervollseinfigi A den Mendires des savans etrangen erscheinen soll.

und Auszüge.

445

gleichsternig brennende Lampe. Um die Wärmezerstreuung zu hindern oder wenigstens gleichsternig zu machen, war die Oberstäche aller Stangen gleich glatt und mit einem Firnise gleichartig überzogen. Jeder Versuch dauerte o bis 10 Stunden, je nachdem nämlich die Thermometer anfingen, einem gleichartigen Stand anzunehmen, aus dessen Höhe nun die Größe der Leitung bestimmt wurde.

Bei diesen Veranstaltungen, welche freilich kelne entschiedene Sicherheit darbieten, verhielt sich die Leitung des Kupfers zu der des Eisens, wis 12 zu 5; Zink und Zinn fast wie Eisen; Blei leitete fünfmal schwächer als Kupfer; Marmor nur um ein Sechszehntel so gut als das Eisen, aber doppelt so gut als Porcellan. Ziegelsteinmasse kommt dem Porcellan an geringer Wärmeleitungsfähigkeit beinahe gleich.

Temperatur des Erdwassers.

In den Ann. de ch. 1822. Jan. findet eich eine Reihe Bechachtungen von De la Beche, einem Engländer, über die Temperatur des Wassers in den verschiedenen Tiefen schweizerlecher Seen, wonach die Wärme mit den Tiefen in dem Manie regelmäßig abnimmt, dass im Innern der Gebirge das Wasser im Allgemeinen die beständige natürliche Temperatur seiner größeten Dichtigkeit (einige Grade über dem Gefrierpuncte) zu haben scheint. Auf dem Boden det Genfersees ist die Temperatur im September + 6°,4.

Notizen

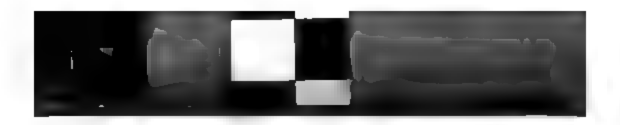
Plana über die Meerestiesen der Erde.

Aus der Theorie des Gleichgewichte und der Bewegung der Flüssigkeiten, welche ein beinahe kugelförmiges Sphäroid bedecken, erhält Plana in Zach'e
Corresp. astron. 1820. Sept. durch Berechnungen des
Resultat, daß — eine ehemalige allgemeine Wasserbedeckung der Erde vorausgesetzt — das Meer am
Pole tiefer seyn müsse, als unter dem Aequator, und
zwar nahe um ein Eilstel der Abplattung, was anch
nicht unwahrscheinlich sey.

Ein Erdbeben im magnetischen Meridian.

Während des Erdbebens am 19. Febr. 1822. Morg 83/4 Uhr, welches sich von der Schweiz über die Gergend von Lyon nach Paris erstreckte, hat man auf der Pariser Sternwarte eine lebhafte, schen obne Microscop sichtbare Agitation der Boussole bemerkt, und zwar, was besonders merkwürdig ist, blos in der Richtung ihrer Länge, ein Fall, der, so viel bekannt, bisher noch nicht vorgekommen. Das Erdbeben scheint auch genau in der magnetischen Linie, nämlich zu Paris unter 22 1/2 Grad vom Erd-Meridian gerichtet gewesen zu seyn. Bine Declination (ausser der gewöhnlichen periodischen) wurde durchaus nicht bemerkt, auch keine Störung des Pendele und der Uhrma.

Ein Hagelfall in Irland. In der Bibl univ. Sc. 1821, Sept theile Pietet



und Auszüge.

44%

ace sistem and Irland vom 19. Jun. 2821. dutieten. Briefe Folgandes mit:

"Letztlich (dernièrement) ist in der Grasschaft , Mayo (in Irland) Hagel gefallen, der in jedem Kor-"ne einen Kern von unbekannter Substanz anthielt. "Die Leute der Gegend sind aber theils so stupide " , theils so unglaubig, das man nur mit Mühe einige "besondere Umstände von diesem Phinomens hat ergfahren können. Ich übersende Ihnen eine von den-"im Hagel gefundenen Körnern. Wie men segt, war" "es ein Kind, das zuerst diese Körner entdeckte, als: "es Hagel in den Mund nahm. Dieses sagte es sei-"nen Eltern; das Gerücht davon verbreitete sich und "mehrere Leute fanden nun diese Kerne (noyaux) int , großer Zahl in den Hagelkörnern- Der Hagel hat "sich über etwa 4 Quadratmeilen (engl.) verbreitet: j. Dr. Wollaston hat einen dieser nach London ge-, sandten Kerne untersucht, aber, wie man sagt, kein "Eisen gefunden."

Ein Chemiker in Genf erkannte die Substanz als dodecaëdrischen Schwefelkies mit Pentagonalflächen; eie zersprang leicht unter dem Hammer, und war auf dem Bruche gelblichgrau und metallglänzend; brannte vor der Lampe mit Schwefelgeruch, und der Rückstand, der sich leicht in Salzeäure auflöste, gab mit blausaurem Rali einen blauen Niederschlag.

(Dieser Fall bedarf noch der Bestätigung durch nähere Angabe des Orts, der Zeit und der Gewähremänner.)

Beobachtungen über einen Lavastrom.
Am söten Jan. 1850 bestieg den Vesuy der Hron-

prins von Dänemark mit Hy. Davy und dem Misoralogen Monticelli, um an einen eben auchrechenden Levastrome Boobachtungen und Versuche anzestellen, welche in dem sten Bande der Memoiren der Akademie zu Neepel und im Auszuge in der Biblioth, univ. 1821. Oct. mitgetheilt sind.

Zaerst versicherte sieh Davy, daß die frische Lava keine Rohle oder andere leicht brembare Substanz enthielt, indem der darauf geworfene Sulpeter bles schmelzte, aber nicht detanirte. Dagegen versieth die Lava einen beträchtlichen Kochsalzgehalt durch ihren starken Salzsäuregeruch, und durch Absetzung von Kochsalz. Ausser diesem Natronsalzsfand sich aber auch salzsaures Kali, und ochweielenses Natron und Kali, und dicht am Schlunde des Lavastrome, wo die Dämpfe am stärksten waren, hans sich ausserdem salzsaures Eisen und Kupfer angesetzt,

Monticelli sammelte gelben salzsäurehaltigen Eisenvitriol; serner ein Gemisch von Eisenoxyd mit Kiesel und Hochsalz; ein Gemisch von schweselsenrem und salzsaurem Eisen und Kupser, und langieziges, dem Salmiak im Aeuseern ähnliches Hochsalz.

Bei näherer Untersuchung einer sehr zusammengssetzten Lava wurde eine besondere erdige Substanz gefunden, worüber das Weitere von Davy zu erweiten ten ist.

Fischabdrücke in Nordamerika.

Nach Brongniart und Silliman in dem Amer. J. III. 220. ist der bituminose Mergelschiefer, welcher die Steinkohlensormetion zu Westfield bei Midd-

und Auszüge.

449

leten in Nerdamerika ganz gleich dem der Rupferachieferformation in Mansfeld und Hessen, und was
besonders merkwürdig ist, selbet die eigenthümlichen
Mansfelder Fischabdrücke — Blainville's Polosothrissum Freiestebense — finden sich in dem amerikanischen Mergelschiefer so genau wieder, dass Brongniert die Vermuthung äussert, die ihm zugesandten Exemplare möchten einst von Hossen nach Amerika gelangt und dort verwechselt seyn, wogegen aber
Silliman ihr wirkliches Vorkommen in einem kupferhaltigen, zu einer weitverbreiteten Trapformation gehörigen, Schiefer in Neuvork von neuem bezengt.

Geognostische Eigenthümlichkeit der Pfälzer Salzquellen,

Es ist merkwürdig und einzig in der Naturgeschichte der Kochtalzquellen — bemerkt Bonn and
in den Ann. des Min. 1821. p. 522, — dass, während
sich diese Quellen sonst überall nur in neuern Gehirgsarten finden, die zu Creuzusch in der Rheinpfals
aus Porphyr, den man bis auf 60 Meter abgesenkt
hat, hervorkommen. (In der Nähe der Hallischen
Salzquellen findet eich aber bekanntlich auch Porphyr,
d. R.) Die Creuzuscher Quellen sind auch wärmer
als die atmosphärische Luft, enthalten nur sin Proc,
Kochsalz, und dabei etwas salzsauren Kalk und Talk
mit Harz, aber keine Spur von Schweselsalzen, wels,
ebe men in allen andern bekannten Soelen antrift.

Die diesen ganz ähnlichen, nur noch schwächern. Seolen zu Tückheim quellen zus einem rathen Sande-

(

450.

Notizen

stein (gree rouge), der eich an den Creuznacher Perphyr anzuschließen scheint.

Die Rheinischen Galmeigebirge.

Manes's Untersuchungen über die Galmeilager in Belgien und den Preussischen Rheinprovinzen (Ann. des Min. 1821. p. 489) geben solgendes Resultat:

Sie stehen alle zu Tage an als spätere Anstillungen großer Spalten von Uebergangsgebirgen; finden sich in Nestern und Adern in Thonarten, stets begleitet von Eisenocher und oft von Bleiglanz, und bilden immer eine Menge scharf ahgesonderter Anhäufungen, welche von sehr neuem Erdreich umgeben aind. Sie erstrecken sich sehr weit umher und sind so verschieden nach ihren Fundorten, dass man sie bald auf Eisen bald auf Zink benutzt.

Natronsalpeter in Peru.

Nach Mariano de Rivero (Ann. des Mines 1821. IV.) ist neulich in dem Peruanischen Districte Tarapa, ohnweit der Gränze von Chili natürlicher Natronsalpeter in unerschöpflicher Menge gefunden worden. Das Salz bildet Lager von mehreren Fuss Mächtigkeit, welche an mehreren Stellen zu Tage ausstehen und eich auf mehr als 40 Quadratlieues erstrecken. Es findet sich ausblühend und krystallisirt, gewöhnlich aber vermengt mit Thon und Sand. Sein Geschmack ist kühlend und bitterlich; es ist zerstielslich und verhält sich im Feuer wie gemeiner Salpeter; doch enthält es eine Beimischung von Glaubersalz.

und Auszäge.

Die Krystalle bilden nach Hady ein Rhomboëder, worin die Diagonalen des Queerdurchschnitts sich verhalten, wie 5 zu 4. Der stumpfe Winkel dieses Schnitts beträgt 102° 58', der des Hauptschnitts (section principale) 11° 58'.

Atan hat schon über 60000 Centner von diesent Salze, das durch blofse Auflösung und Krystallisation gereinigt worden, aus dem Hafea von Chili ausgeführt.

Aluminit zu Bernon.

Ein neues Lager des Aluminits hat Hr. de Basterot (Ann. des Mines 1821. p. 592) in Pariser
Erdreich (terrain parisien) an dem Gebirge von Bernon bei Epernay im Dep. der Marne entdeckt. Esliegt diese Substanz hier über Kreide in den obern
Schichten eines fetten Thons unter Braunkohle (lignite), und zwar in Nieren, welche denen von Halleziemlich gleichen, begleitet von Bisenocher, krystallinischem und faszigem Gyps, einer dem Honigstein
ähnlichen doch aber davon sehr verschiedenen Substanz (Resinasphalt?) und endlich einem merkwürdigen Thonordehydrat. Bruchstücke dieses Aluminits
werden durchsichtig, wenn man sie ins Wasser wirk.
Er besteht nach Lassa ig ne's Analyse ens

- 39 Thonerde
- so Schwefelsäure
- 59 Wasser

⁹⁸ and sinige Tausentel Kalk.

kanische, mit vielem Eisentryd mechanisch gemengt und dad ir kommt derb in erbsengroßen Körklaren Kalkspathblättehen durchs: Eisen nicht mit dem Thone che kann man an dem Ansehen der rothen Farbe des Eisenoryds (we mit Wasser gelb erscheinen müß doch läßt es sich davon nicht leic nen. Das natürliche Thonbydrat

73 Thonerde und 28 Wasser

und ist also Al + 2 Aq gleich de

Chondrodit,

Der nach seinem körnigen Von zelius Chendrodit genannte welhl:

und-Auszüge.

krystellognostischen Untersuchungen in den Ann, des Min. 1821. 527. als ein eigenthümliches neues Mineral. Die aus einem kleinen sechsseitigen Prisma dargestellte primitive Form ist nämlich ein schiefes ruchtwinkliches Prisma, dessen Dimensionen und Verhältniss zu den secundären Krystellen Hauy in der eben erwarteten 21en Ed. seiner Mineralegie näher beschreiben wird.

Der Chondrodit ist übrigens gelb und schwärzlichbraun. Die durchsichtigen, glatten Stücke nehmen Harzelektricität an; die braunen wirken leise auf die Magnetnadel. Ritzt das Glas. Wird vom Salpeter nicht angegriffen. Schmilzt sehr schwierig vor dem Löthrohre zu einem gelblichweißen Email.

Findet sich an den oben angegebenen Orten in körnigblättrigem Kalkstein, und zwar in Amerika von Graphit und in Finland von Pargasit und braunen Glimmer begleitet.

Guano.

Unter den Mineralkörpern führt Brat din sbiner Minéralogie appliquée I. 77. auch das Guano oder mineralisirten Dünger an, der nach Humboldt und Boupland sehr häufig an mehreren Küsten und Klippen von Südamerika in Lagern von 50 bis 60 Fafe Mächtigkeit vorkommt und nach Art einiger Wiesensterze oder der Braunkohlen gewonnen und in Peru als Düngmittel besonders beim Maisbau benutzt wird. Es scheint aus dem nach und nach aufgehäuften und mit Sand und andern Substanzen vermengten Auswurf von Seevögeln entstanden zu seyn.

Humboldt über den Amazonenstein.

Nach Humboldt und Bonplands Relation kistorique du voyage etc. P. II. Vol. 2. ist der grine
Stein, den man in Sammlungen und Lehrbüchern als
Amezonenstein angieht, ein gemeiner Feldspath vom
Ural und dem Ladogasee und keineswege mit dem
wahren amerikanischen Amezonenstein zusammenzustellen. Dieser von den Indianern als Schutz gegen
Krankheiten und von den spanischen Colonisten als
Amulet verehrte und im Handel sehr theure Stein gehört vielmehr zu dem lade oder Sanssürit, der auch
einen Bestandtheil des corsikanischen Euphotide Hy.
(Gabbro nach v. Buch) bildet. Sein Vorkenmen
aber in Amerika ist eben so unbekannt, als das des
ebenfalls damit verwechselten weniger sesten Beilsteins.

Smaragd der Alten.

Der Fundort der antiken schillernden Smaragden, die man zuweilen in den Ruinen von Oberägypten angetrossen hat, war lange anbekannt, bis der francösische lugenieur Cailliaud, jetzt im Dienste des Paschas von Aegypten, denselben entdeckte in dem Gebirge Zabara etwa 40 Stunden südlich von Cosseir und 7 Stunden vom rothen Meere, und zwar nicht weit von der Gegend, wo schon D'Anville auf der Karte von Afrika nach Sagen die Smaragdminen anseigt. Der Smaragd findet sich daselbet zerstreut in einem granitartigen Gestein, vorzüglich in einem fast ganz aus schwarzen seinen Blätteben zusammengesetzten Glimmerschiefer, völlig wie im Salzburgischen. Auch führen schon arabische Schriststeller an, dass

und Auszüge.

.455

dieser Edeletein mit einer echwärzlichen Hülle umgeben soy.

Vor dieser Entdeckung zweifelte man, ob die Alten wirklich den Smaragd gekannt hätten, zumal da sie von enormen Massen desselben sprachen. Wahrecheinlich faseten sie mehrere grüne Steine unter diesem Namen zusammen.

Aus Brard's Minéralogie appliquée aux atts. 1841. ill. 224.

Badigeon de Bachelier.

Die Prachtgebände in Paris, welche meist ans ein nam löcherigen Kalkstein bestehen, überziehen sieh in kurzer Zeit mit einer unangenehmen schwarzen Kruste. Dies schreibt Guyton der ungemeinen Vermehrung einer kleinen Spinne, Aranea senoculata L., zu, welche mit ihrem Gewebe die Façaden bedeckt und dann dem Staube und den wuchernden Lichenen Halt giebt. Um dies zu hindern, hat schon längst Bachelier, Director einer Zeichenschule, eine Tüngehe verfertigt, welche durch ihre Glätte den Ansatz von Schmutz hindert. Die Zusammensetzung dieses Tünche, Badigeon conservateur de Bachelier gegnannt, wurde lange geheim gehalten, his neuerlich nach dessen Tode sein Sohn ihre Bereitung bekannt mechte. Sie besteht nämlich aus

56,66 gebranatem Kalk

23,54 --- Gype

20,00 Bleiweife

susammengerieben mit geronnener Milch. Diese Tünebe, dünn aufgetregen, ist nicht allein eehr glatt und

Notisen

fiet, sondern nimmt auch leicht jede Farbe an. Men wendet sie jetzt auch zum-Schutz von Bildsäulen an, welche im Freien stehen,

Aus Brard's Minéralogie II. 7 m. 198.

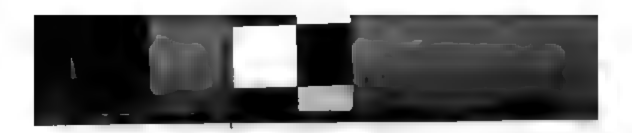
Soolengradirung durch Seile.

Auf der Saline zu Montiers in Savoyen wird die Soole durch Seile gradirt, welche in großer Anzahl dicht nebeneinander senkrecht besestigt sind, und weran man die Soole herablausen lässt. Die Verdunstung des Wassers geht so gut von statten, dass man des Salz zum Theil als Kraste der Seile ohne Einzieden gewinnt.

Aus Brard's Mineralogie I. 264.

Inhalt eines Canopus.

Die Canopen oder ägyptischen Grabgestste, und che meist aus Alabaster bestehen und sich durch ihre sonderbaren, verschiedene Kopigestalten darstellenden Deckel auszeichnen, deren eigentliche Bestimmung aber zweiselhest ist, kennt man bis jetzt blee als keere Urnen; wenigstens sind sie ihres lahalts schen bereubt, oder man hat auf ihren lahalt nicht geschtet, wenn sie in europäische Sammlungen gekommen. Neulich fand aber Hr. Champoleon, Professor der orientslischen Literatur und Bibliotheker zu Grenoble, in der dasigen Bibliothek einen mit ägyptischer Belsammasse gant angeställten Canopus und sorderte den bekannten Mineralogen Brand zur Untersachung des



und.Auszüge,

457

sethen auf. Um die Hersmasse auszuschmelzen, wurde das Gefäß in ein Wasserbad ther gelindes Feuer gestellt, woranf nach einer \ iertelstunde, nachdem die ungewöhnlich leichtslüssige baleamische Substans zur Hälfte ausgeflossen, sich in der Mitte des Geftisses ein faustgroßer Strohkörper seigte. Nach Wegnahme der feinzertheilten Strohetücke erschien eine runde Masse von der Größe einer Pommeranse, welche mit einem Stück ziemlich grober Leinwand von 10 Zoll Länge und 8 Zoll Breite umwickelt war. Nachdem auch diese mit Hars durchzogene Leinewand vermittelst beißen Wassers abgelöst worden, fand man eine schwammige und fasrige Masse, welche sich wie ausgetrocknetes Gehirn verhielt. Dafa diese Masse wirklich menschliches Gehirn war, schloss man aus einer Vergleichung mit Büffons kleinem Gehirn. welches mit ägyptischem Balsam präparirt sich in Faujas's Kabinet befindet.

Diese Beobachtung könnte Alterthumsforscher auffordern, nachzusuchen, ob nicht die Canopen, deren
man gewöhnlich vier in Grabgewölben neben einer
Mumie findet, und deren Zweck unbekannt ist, viel,
leicht zur Aufbewahrung edlerer Eingeweide, wie des
Hirns, Hersens u. s. w. gedient haben, welche man
gewöhnlich als bei der Mumisation der Leichen zerstört annimmt.

Aus Brand's Minéralogie I. 148.

Blut nierenloser Thiere,

In dem Blute von Thieren, denen die Nieren genommen worden, fand Prevoet (Biblioth, univ. Se, 3mm. f. Chen. N. R. 4, 84, 4, 114ft. - 3z

Notizen

1821. Nov.) eine beträchtliche Menge Harnstoff (ein operirter Hund gab während 2 Tagen aus 5 Unzen Blut 20 Gran Harnstoff, eine Katze etwas mehr), woraus bei der Analyse mit Kupseroxyd erhalten warden:

42,25 Stickstoff
18,23 Hohlenstoff
9.89 Wasserstoff
29,65 Sauerstoff

was mit Berard's Analyse des Harnstoffs im Harne nahe übereinstimmt.

Der Harn dieser nierenlosen Thiere war überleden mit Harnstoff, und mit mehreren Salzen, besonders mit schwefelsauren, phosphorsauren und salzenren alkalischen Salzen.

Ausbewahrung der Blausaure.

Nach einer Reihe von Versuchen, welche in dem Laborstorio des Marchese Ridolfi zu Florenz mit dem
Kirschlorbeeröle an Kaninchen augestellt worden,
scheint die Blausäure in dieser öligen Verbindung
eich am längsten und besten unzersetzt zu erhalten,
indem dessen Wirkungen unter verschiedenen Umständen immer gleichförmig blieben. Es wird daher
vorgeschlagen, die Blausäure als Kirschlorbeeröl zu
administriren, oder dieselbe mit einem Oele (etwa
Mandelöl) zu verbinden, um die Zersetzungen der
Blausäure durch Licht, Wärme, Luft u. s. w., welche selbet ihre alkoholische Auslösung leicht erleidet.
zu verhindern.

Aus der Biblioth. univers. 1891. Oct.

und Auszüge.

459.

Kalkhaltiges Wasser zur Gährung.

Nach den angenommenen chemitchen Grundeätzen.

bemerkt Dubrunfaut in den Ann. de ch. 1821.

Jan. - sollte zur Gährung und Brandtweindestillation ein möglichet reines, nämlich Regen- oder Flusewasser das beste seyn: dies bestätigt aber die Praxis nicht.

Schon Higgins empfahl den Colonisten zu Jamaica, in ihr weiches Wasser Kalksteine zu werfen, und zu Lille sagt man: des Wasser muse über weiche Steine sließen, und gräbt Brunnen, um ein kalkhaltiges Wasser zur Gährung zu bekommen. In der That scheint der kohlensaure, durch einen Ueberschuss von Kohlensaure ausgelöste Kalk die saure Gährung zu hemmen und den Alkoholgehalt oft um die Hälste zu vermehren.

Ueber Vergoldung auf Porcellan.

Das Gold des kupferglänzenden Porcellans von Serres wird, wie Silliman in den Amer. J. III. 218 versichert, als Knallgold aufgelegt, welches sich beim Brennen ohne Explosion (wegen seiner ausserst geringen Menge) reducirt. Ba wird mit Spicköl aufgetragen auf einen umbrafarbigen Grund, welcher, da das Gold in dünnen Blättehen durchsichtig ist, durch die Vergoldung durchscheint, und damit das eigenthümliche Ansehen dieses Porcellans hervorbringt.

Nützliche Anwendung der Congrevischen Raketen.

Verschiedenen Nachrichten in englischen Zeitschriften zu Folge hat Congreve seine Brandraketen nicht

460 Notizen und Auszüge.

ellein für den Krieg vervollkemmet, sondern, was erfreulicher ist, auch zu friedlichen Zwecken und selbst zum Dienst der Wissenschaft geschickt gemacht.

In Woolwich wurden von ihm Versuche angestellt, Signale in großer Ferne für trigonometrische
Messungen zu geben, indem man Braudraketen steigen ließ, welche nach ihrer höchsten Erhebung einen
Schirm entfalteten, und damit eine sich entzündende
Büchse mit bengalischem Feuer 5 Minuten lang schwebend erhielten.

Ferner wurden von Schiffen auf eine Entsernung von 1600 Klastern mit den Raketen unter einem Winkel von 45° Anker ans Land geworsen, welche sest genug hielten, um davor Schiste liegen zu lassen.

Früher sehon hatte man einem Walfischfahrer Brandraketen mit Harpunen mitgegeben, welche wirklich den Walfischfang erleichterten, so dass man ihre allgemeinere Anwendung für diesen Zweck erwartete.

Auswärtige Literatur.*)

Silliman's American Journal of Science.

Vol. III. Nr. I. (1821, Febr.) - Mineralog, Nachrichten von Dickson über Carolina, und von Granger über die Kohlen-formation am Ohio, (mit merkwürdigen, hier abgebildeten Abdrücken von Pflanzen, die den vom Gr. v. Sternberg in Böhmen

^{*)} In diesem Abschnitte werden wir künstig regelmässig Inhaltsanzeigen der physikalisch - chemischen Journale und akademischen Schriften des Auslandes, die uns ziemlich vollständig vorliegen, mittheilen. Wir fangen mit dem Jahrgange 1823 au, mit Ausnahme einiger spät erscheinenden Zeitschriften, von welchen hier auch frühere jetst erst einlausende Stücke (wie vom Amor, Journ.) als Neuigkeiten vorkommen. Den Inhalt der bedeutendern zeigen wir vollstäudig an, jedoch mit möglichster Kürse and Ranmersparniss; ans den wenig wichtigen und den Zeitschriften vermischten Inhalts heben wir nur die natur-Wissenschaftlichen Anzeigen aus, welche hierher gehören und dem Leser interessant seyn könnten. Bei diesen Anzeigen benutzen wir die Gelegenheit, vorkommende neue Gegenstände, wenn dies mit kurzen Worten geschehen kann, anzudeuten, um in dem vorhergehenden Abschnitt "Notisen und Auszüge" für Anderes Raum zu gewinnen. D. Rock

boobschteten gleichen). - Troost über den Bernstein m Cap Sable in Maryland (sehr wichtig; s. dieses Heft). -Bringier üder die Umgegend des Missisippi, (außer minerelogischen Notizen auch Nachrichten von den Cherokesen). -Hayden über einige geologische Phinomene (über Bildung der Geschiebe, Alluvionen u. s. w.). — Hall über die Eisenund Manganerze in Vermont. - Schoolkraft über die Gegend des Missuri. - Hale über die Gegend von Troy. -J. A. Allen über vulkanische Spuren im Westflus-Gebirge. -Botanische und zool, Bemerkungen. - Green über fossile Klapperschlangen in einer Kalkhohle bei Princeton. - Versucho mit Hare's Knallgebläse. - Green über plötzliche Krystallisationen (des schweselsauren Kali's mach beendigter Bereitung der Salpetersäure). - Morey über künstliche Minoralwasser (mit Benutzung der Weingährung). - - Olmsted über plötzliche Heilung einer Lähmung durch einen Blitzstrahl. -Emerson über die Wünschelruthe (glaubt deran). - Hare's neuere Abänderung seines galvanischen Apparata. -Smith über die heissen Quellen in Nord-Carolina. — Asseige von Enfield's Physik (Natural Philosophie) 3te Ed. -Town's neue Eisenbrücken. - Hall über Farben des Holses. - Dereelbe über Heilungen durch Electricität. - Silliman über das Vorkommen mehrerer Erze in N. A. (nebet Analyse verschiedener Blenden). - Derselbe über Biebildung in atillen Wassern, - Versuche über die Anwendung der Blauszure von Oliver, Allen, Dewey, Comstock n. A.

Vol. III. Nr. 2. (1821 May). — Schoolkraft über die Kupfermessen am Lake superior. — Brongniart's Bemerkungen über Versteinerungen aus N. A. — Porter's mineralogische Notizen (ein neues dem Cirkon Abaliches Missisippi schwimmend, Wasserbaukalk, Bimstern auf dem Missisippi schwimmend, Wavellit bei Richmond). — Geognostische Bemerkungen von Buckland und von Wilson. — Portion über den Huronsee (wo einige susgezeichnets Verstelnerungen). — Porter's Pflanzenkalender von Bostes

Literatur.

1819. - Reffineaque über eine neue fossile Meduse (Trimisites Cliffordi), Magandin über Absorption des Blutes. - Ueber Auwendung chemischer Mittel bei Steinkrankhejten von Edw. Smith. - A M. Fisher über Kupfetdruckpressen. - J. Locke über die Bereitung des Vitriols aus Kiesen zu Strefford. - Gorbam's Lebrbuch der Chemis, -Vermischte Notizen vom Heraneg. (hestige Explosionen der Mischangen von Chlorin - and Hydrogenges ohne Zutritt von Licht nod Wärme. -- Wärmeentwicklung auf der Heut durch Chiorin. - Wärmestrehlung durch Glas ohne Licht, - Spiralförmige Konstruktion einer galvanischen einfachen Kettes 🚁 über das häufige Einschlagen des Blitzes in Scheunen). -Ueber Perking Compressionsversuche mit dem Wasser. (Die von Perkins augegebene Elasticität ist su groß,) - Silliman über Prüfung auf Arsenik (Silbersalpeter gieht mit chrom-" saurem Kali, chen so wie mit Arsenik, ein gelbes Präcipitat).-Anzeigen und Notizen aus europäischen Journelen. "

Vol. IV. Nr. 1. (1821 Okt.) - Z. Cist über den Anthracit und eine vorzügliche Steinkohlepert (Lehigh-coal) Wilkesbarre in Pensylvanien. - Th. Nuttal über den Serpentim zu Hoboken in New-Jersey (worin Telkhydrat und cinige als neu augogebone Mineralien, namlich Talkmarmor, Nemelit, Mermalit und ein dem Fahlunit ahnlicher Serpentin vorkommen). -- Hall's Bemerkung über die Bisenhütten und einige Mineralien in Vermont. - Notizen aus Europa (über die vom Gr. Bedemar auf den Ferröer Inseln gefundenen edlen Opale; Mineralsystem von Mohs, Hausmanns Krystallographie, v. Schlottheims Werk über Versteinerungen. -Notizen uber nordamerikanische Mineralien (Chrysoberyll and prismetischer Glimmer in einem Granitlager zu Saratopa; Beryll-. krystalie bis an 20 Pf. in Serpentin bei Westchester; Graphit im körnigen Kalkstein bei Ticonderoga und zu Rateigh in Nordcerelina; eigenene Artvon gelbem Wolframoxyd auf Wolfram in Lene's Mine, Tentalit im Granit zu Haddam in Connecticut, Chromeia su Willmington in Delsware, Rosenquera in mächtigen Felsen bei Newhaven, krystellisirter Chlorit entdeckt von Nuttal su Schnylkill, Roth . Titaners, silberhaltiger Bleigiens mit

K

schweselsaurem Blei zu Huntington) - Botanische und soel. Nachrichten. - Ward's alternirende Dampimaschine. -Girard uber schiffbare Kanäle. - Merkwürdiger Sturm zu Catekill am 26. Jul. 1819. - Hare über seine Wärmtheorie. -Dana's Analyse verschiedener Concretionen (die Exemplare waren aus Nicholson's Samulung). - Perter über Prüfung auf Arsenik, - Grens Blasrohr (die Luft ist in einer Glocke über Wasser eingeschlossen). - Ueber die Lithographie (die eben eret in Nordamerika bekannt geworden). - Sturme en 5. Sept 1821. za Newhaven, und am 17. Sept. 1794. su Halifex. - Natürlicher Eiskeller (in einem Grünstein bei Meriden in Consectiont, nicht höher als 200 Fus über der Meeresfläche). - Umwandlung einer im Sumpte gefundenen Kanonkugel in eine graphitartige Masse. - Eutdeckung des sonst mar in Kärnthen angatroffenen Protein bei Black-rock an dem Nordwestende des Erie-See's (scheint vom P. angninus specifisch verschieden zu seyn; - die äussere und innere Beschreibung wird ziemlich genau gegeben). Notizen (Uvularia persolieta ein bei den Indianern gebräuchliches Gegengist wider Klapperschlangen; Zirkon in Nordcarolina; Hare's Deflagrator oder Knaligebläse).

Edinburgh philos. Journ. 1833. Jan.

Chemische Untersuchungen von Berselius und seinen Schilern (Auszüge — über die Schwefelalkalien und die Gold — und
Platinaxyde; Arfwedson über Bereitung des Lithione und Analysen des Cyanits, Nephelius und Sodalits; Heinrich Rose über
Malecolite, Analcim, Titan und Tantal; Bonsdorff über die
Amphibole und das Rothgiltigerz; Strom über den Wernerin,
ein neues Fossil von Eger in Norwegen, das aus 54,27 Kiesel
34,44 Eusenoxyd und 9,74 Natron besteht; Mitacherlich
über die gleichartige Krystallisation der Phosphate und Arseniate). — Graf Mercati über das Erdbeben auf Zante un
29. Dec. 1820 (es war zerstörend und von Nateoren begleibet). — Brown über eiserne Hängebrücken (die jeut häuse
and sehr kühn gebauet werden). — Adams über eine merbwürdige Hühle in Indiana (worin sich graße Massen von Be-

tersals and Glauberealz, and you Kalk . and Thouselpeter billden, - sus den r. B. der Archaeologia Americane). - Gmelin id Tübingen über Entwicklung der Electricität durch Cons tact (ihre Verschiedenheit hänge basonders bei Säuren aud Bad een nicht vom chemischen Gageneatze, condern von den physici kalischen Zustande der Körper ab., - gegen Davy). - Chamisso über die Coralieninseln des Sudmeers (aus Kotsebne's Reise), - Keith über die neuen englischen Maaisu. - De Don über Azolea, Rhododendron, Ledum und Leiophylium.-Latreille über geographische Vertheilung der Ingekten (Schluss). - Maxwell's (naturhistorische) Bemerk, üben Congo und Loungo, - Rabison über die Höhe des westen lichen und östlichen Wassers am Kanal (soll nach beiden Seiten einen Fall von 155 Fuse haben). - Grenville's Monon graphie des Erineum. (Bot.) - Electromagnetische Versuche von Van Back, Van Ross und Mell zu Utrecht. 🥽 . Brief. von Wallich aus Nepaul über naturhistorische Entdeckunge gen). - Mineralogische Notizen von J. Walker (Gang der Studien dieses verdienstvollen Vorgängers von Jumpson auf Edinburg, - von 1749 an). - Capt, Napier über Wassenhosen (hier nach harometrischen Grundsätzen erklärt, und als nicht sehr groß und kaum gefährlich beschrieben). --Browster über das Sohon durch gefärbte Gläser, und derem Anwendung zu großen Telescopen und Mikroscopen (für eratere ist das gelblichgrune Glas, für leztere dagegen eine Verbindung von rothen und grunen Linson allen andern Farben. vorzuziehen; blaues Glas hält das Auge am wenigsten aus), ---H. J. Brooke über den Comptonit, Brawsterit, Stilbit und Henlandit (Krystallmessungen) + W. Sooreeby fiber die Verdichtung der Hölzer in großer Maarestiefe, und über die fast beständigen Nebel auf dem Polarkreise (wolche von einen dem Bies ausstrahlenden Wärme abgoleitet werden, indem ein in der Höhe wärmer sind (35° F.) als im Horizonte der See (35 bia 54°). - Chamisso über den Vulkan Taal auf. den philippinischen lageln. - Link's Kulturgeschichte der Hülsenfrüchte, en Arunke fiber die Kapfererzeniste Coorgfillige

Messengen mit sehlreichen Abbildungen, - es werden von ·Houptarten augenommen). - J. Butter über Unempfindlichkeit des Auges für gewisse Farben (an einem Krenken augstellte Beobschtungen, wobei Brewster an Wollasten iber unbörbere Tone erinnert, und die Retina mit dem Tympennen vergleicht). - Gieseke über den Kryolit oder Lisspath (eine besondere Verietät desselben - Metalliserous welche oft Spatheisenstein enthält, und zu lvikät im Grönland mit Zinnstein, Areenik - und Schweselkies, Wolfrem und Stunmark in Quaralegera eines Gueistes vorkommt, ganz wie die 'Zinnlager in Böhmen und Sachsen). — Hooker über die Plora Schottlands. - J. Livingston über die heifsen Quel-:len zu Yom-Mack in China (sie nehmen einen großen Gebirgskossel ein und scheinen aus Granit herverzukommen; verhalten nich wie Meerwasser mit gleichen Theilen gemeinen Wasser verdünnt; Temp. 150 - 190° F. - Horner über de spec, Gewichte des Siewassets, (aus Kutzebue's Reife), -St. Traill zu Liverpool über die Sonsenfasternis am 7. Sept. . 1820, (Thermometer anfangs 77,5, suletzt 64, in der Eine 60° F.) - Capt. Kotzebes über die Abweichung und .Neigungen der Nadel auf seiner Reise, (mit Hamateens Katte übereinstimmend). - Vorl. der Edinburger Societik (woruster Wallace über seinen Eidograph som Copiron von Zeichnungen in beliebiger Vergrößerung und Verkleimerung. und Brewster über die Vertheilung des Kiesels in dem Equisetum hiemale und einigen Gräsern). - Wermerische Sec. (wormer Flemming über eine in bernsteinsaurer Ammerikauflörung entstandene Trichie; Smith's Apograph sum verkleinerten Abdruck von Kupferstichen und Schriften; Agardh über Netamorphose der Algen; Denkar über Wassertropfen in Krystalien). - Notizen (worunter Murray über seine Acthricocop zur Messung des Wärmeverlustes durch strablemie Warme, dessen Erfindung aber für Wollaston in Anspruch genommen wird; Dichroismus des Turmalius bei verschiedenen Durchscheng Faraday's electromagnetischer Apparat zur fort-Wilhtenden raschen Revolution der Nadel; Empfehlung der

Literatur.

Agalmatolithe statt Aleunerde zu Wedgewoods Pyrometer; Murray über die drehende Bewegung des Kampfers auf Schwefelkohlenstoff; Dempf des Vesuve, welcher schwefel- und salssaure Salze, aber keine kohlensauren enthält); Kulksinter ist ein Kalkspath; Glasfabrikation mit Glanbersalz nach Westrumb; Erdbeben zu Inversry am 28. Oct. 1821. Morgens die in Sachsen bemerkten waren am 28. und 29. Oct., zu Siene em 25. und 24.)

Annals of Philosophy. 1828.

Jan, - Hy. Davy über Electromagnetismus (aus den Philos, Transact,) - Beaufoy's Beobachtungen mit seinem. neuen Anemometer. - Untersuchung der Spinngewebe (Resul-'tat: aie enthalten Salmiak). -- Harapath'a Wärmetheorie '(Fortsetzung einer in der R. Soc. von Davy vorgelezenen langen Abhandlung über unhaltbere Hypothesen und mathematische Sophisticationen), - Woods liber ein bei Bath in einem Steinbruche gesundenes halbverkohltes Hols. - Ueber das filbildende Gas (Bemerkung, dafe das von Henry als non angekündigte swischen dem ölbildenden und dem Kahlenwasserstoffgese stehende Ges eine specifisch leichtere Modification des ersten sey). - Unber die Murrayechen Zerzetzungsverauche der Metallanise durch den Magnet (ihre Nichtigkeit wird durch Gegenversuche erwiesen). - Ueber das oxygeniste Wasser (eine treffliche gedrängte Darstellung aus Thenerde Chemie 3, Ed.), - Einige astronomische Beobachtnagen von Beaufoy and von J. South. - Taylor über Schoolkrafte Beschreibung der nordemerikanischen Kupfermassen (cinige Nachträge und Erinnerungen), - Joha Davy über die Mineralien von Ceylon (aus dess. Reise). -- Verhaudlungen der R. Son im Nov. und Dec. 1881. (worunter Wol-Laston über die Anordnung chromatischer Objectivelfeer und Home's Beschreibung sinss neuen Rhinoceros aus Afrika). --Notizen über Johns Analyse der Meteoreisen; Macaire über die Lampyriden; Anzeige eines zu New-Südwallie am 7. Sept. 1821. besbachteten schönen Kometen, welcher mit der westBehen Schulter des Orion und dem Aldebaran woch Saidweit einen Triangel bildete, u. s. w.

Pebr. - Buntkupferers analysist von Richard Phillips (besteht aus 6 Schwesel, 8 Kupser und 3 1 Eisen). - Metece. Beob. 1821.) su Crumpsel, Bushey Heath and New - Malton, -Powell's Versuche über Magnetisirung des Eisens in verschieden gerichteten Sellungen, - J. F. W. Herschel über Scheidung des Eisens. - Bonsdorffs Analysen eines Dichroits und Malacolits. - Geschiebte des Electromagnetismus (Schluss). - Murray's Vertheidigung seiner Zerretzungversuche mit dem Magnetismus (nicht überzeugend). — Clarke fiber Aufindung des Cadmiums (das an der eigenthämlich gelhen Ferbe seines Oxyds zu erkennen), - Nicholl iber Perbentauschungen (physiologisch). - Alderson über eine nene Auweniung der congrevachen Raketen (zum Harpunium des Walfisches). - Playfair's Vertheidigung der Fairersität Cambridee gegen einen Vorwurf (dels namlich Newton daselbst von jeher nicht sonderlich beschtet). -(Anwendung der Platinseiten zur Musik; Stilbit vom Altenberge bei Achen; Brewsters Bemerkung, dass der Kalksinter pach seinen krystallinischen Gesuge und optischen Verhalten ein Kaikspath sey).

März, — Versuche zur Gewichtsbestimmung eines Atem Thomerde von Th. Thomson (Resultat: AlO = 2,25). — Derzelbe über Salzunfiösungen (von Glaubersalz und Soda), welche ohne Krystallisation o kalten, aber nach einer Erschütterung Krystalle absetzen. — Meteor, Beob. zu Cornwall 1821. — Pr. Lunn's Analyse des phosphorsauren Kupfers von Rheinbreitenbach (aus den Transact, der Soc, zu Cambridge). — Geognosie-der Felsen zwischen Brighton und Rottingden (me bestehen aus einem Kalkconglomerate, mit Lagern von verschiedenen Geschieben — pebbles). — Th. M'keever über die Bildung des Eises an dem Grunde der Flüsse (wird mit der Niederschlagung des Thaues verglichen und der strahlenden Wärme zugeschrieben). — Met. Beob. zu lielston 1821. — Clarke über den Casminugehalt. der Jänksorten (sollen im

Literatur,

Allgemeinen 17 Pf. Kadmium in 10000 Pf. Zink enthalten), —
Hy. Davy über eine in den heißen Wassern zu Lucca genfundene Absetzung (ein Kieseleisen aus 3 Kiesel und a Eisenoxyd). — Nich. Mill über Darstellung des Kohlennickels
daraus. — Vau quelin's Analyse der Cubeben. — Berzelius über die Analyse der Nickelerze, — Astron. Beob. vom
Beaufoy 1822. — Met. Beob. zu Kinfaums Castle 1821. —
Anszüge aus W. Forsters Beschreibung der Bleibergwerke im
Cumberland. — Protocoll der Vorlesungen in der Royal Society (worunter Buckland über die fossilen Knochen in der
Höhle zu Kirkdale); — Vorl. in der geolog. Soc. (Breislack über den an vegetabilischen Ueberresten reichen Gypa
vom Monte Seano; Cumberland über einige Versteinerungeng
Labeche über die franz. Küste; Fraser über die Gegend
von Belhi; u. s. w.).

Tilloch's philos. Mag. 1822.

Jan. - Mrs. Agnes Ibbetson über des Darchbrechen der Blumenknospen (Flower - buds) durch des Holz, wovon Cicero und Plinius gesprochen, (wunderlich). - J. Ivory über Refrection (deren Berechnung betreffend - gegen Young). J. Murray über die Geiser in Island (durch ein kleines physikalisches Experiment erläutert). - Paraday über ein neues Kohlenchlorid (von Julin in Abo zufällig entdeckt). - 3 Murray's Beobachtungen über die Temperaturen in den verschiedenen Höhen eines verschlossenen geheizten Raums (6 Fuß Höhe geben ein Steigen von 2 bis 46 P.) - Vorles. in det astron. Soc. 1824. Jan. (Gumperz über die Theorie astron. Instrumente; Bowdich über Irrungen in Mungo Parks Rechnungen; South über Collimation u. s. w.). - Notisen (Hausmanns zu Löwen über Wiederherstellung der alkoholischen Tinktur durch Braunstein; Stromeyer über den Polyhalit; Gadolin über den Steinhellit (Dichroit); Bizio'a grüne Farbe aus den Kaffeebohnen; Hemry's Analyse det Gentiana lutea; Explosion in den Newkastler Kohlenwerken Grotthus über die Lampyris italica (aus dessen Forechant

gen); Meteor zu Bamberg am 25, Dec. 1821. a. a. v.). Einige meteorol., astron. und mathematische Anfaitze. -- Patente. -- Noue Bücher.

Pobc. - Agues Ibbetson über Düngung. - L L W. Herschel (der Sohn) über Scheidung des Bieten. - Ivory über borisvatale Refrection, - Ueber Hagelbildung, - Haro's Theorie der Warme (als einer Materie). - Caleb Miller über Anwendung der Phosphorsäure gegen die Gelbmeht. - Murray über den Maisbon, - Silliman iber Hare's Deflagrator (oder Knaligebläse, dessen frühere Erindong sich Hare Prof. in Pensylvanien vindicirt hat.) - Paul Newton's algebraische Bemerkungen, - Geber Schärfe im Messer (mit Schleifsteinen, warant statt Oel, Seifenwasser gestrichen), - Ueber Treiben des Weinstocks (durch Hereisziehen des Stocks ins Haus). - Grouvelle über Chron (sus dem Franz.). - Hohenbestimmungen vermitselbt des Thermometers (Wollastons Thermobarometers). - Veries. in der Roy, Soc, (worunter Children über eine Concretion; Wollaston über concentrische Anordnung eines dreifschen Objectivs; Home über ein neues Rhinoceros ans Afrika, die in Sibirien fossil vorkomme, Hy. Davy's Versuche Eter elektrische l'hinomene im Vacuo; Wollaston über die Bestandtheile (ultimate Atoms) der Atmosphäre und über den neuesten zu Valparaiso geschenen Kometen; L. Howard über den letzten tiefen Barometerstand; Barlow über die anomale magnetische Anzichung des beilsen Eisens). - Notinen: Neus grune Farbe (aus Tebeck); Braude's Analyse der Thomasten: O-l für Maschinen (Chevrent's Elain); glänzende Erlouchtung des Meers unter 5° N. Br. und 20° W. Länge durch Mollusken am 2ten Aug. 1816,

Philosophical Transact, of the R. Soc. of London.
1821. Zweite Hälste.

Capt, E. Sabine's Verricio über die Schwingunguneiten des Pendels unter verschiedenen Breiter. — Hy. Davy über die Herculanischen Mss. [weitere Antlährung einer frührun be-

Literatur.

475

kannten Abhandlung]. - I, Kidd, Prof. der Chemie zu Ozford, aber des Naphthelie (ein bei der Zersetzung des Kohlentheers durch Rothglüben aufällig erhaltenes concretes flüchtiges-Ool], - I.I. W. Herachel [der Sohn] über die Aberretionen bei zusammengesetzten Linsen u. Objectivgläsern. - E. Home aberdie Skelete des Dugong, Rhinoceres und Tepire, - Hutton über die mittlere Dichtigkeit der Rrde. - Herschel über Scheidung des Eisens. - H. Barle über eine kantliche Ersetzung eines Theils der Urethre, - Rumber über die Sonnenfinsternife am 7. Sept. 1820. - Capt. H. Kater's Messungen kubischer, cylindrischer und sphärischer Maafie und Gewichte. - I. Brinkley's Beobachtungen mit einem bfüleigen Kreise, - P. Barlow über Störungen der Chronometer durch Eisenmassen. - R. Home über den Mannates und den Dugong. — Paraday über ein neues Kohlenchlorid, — C. Bell über das Nervensystem. - Hy. Davy's neuere Versuche über den Elektromagnetismus,

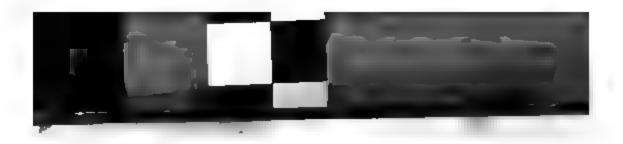
Ann. de Ch. et Phys 1822, Jan:

Bousdoeff über das Rothgiltigers (s. dies. Jahrb. IV. H. 2.) - John's Preisschrift über den Mörtel, beurtheilt von Vical (noch nicht nach Verdienet gewärdigt. Hanptsatz: weniger die Kohlensäure als eine Beimischung von Thonords und etwas Eisenoxyd macht den Kalk bindend, belegt durch Ang. lysen, Verenche und Beobachtungen). - Berthier ther die Mineralwasser von Mont Dore (mit Ruinen römischer Badeanetalten - Fone Caeserie; - intermittirend, - ungemein grosser Kieselgehalt, nämlich 25 gegen 63 Soda und 58 Kochesia 3 mit Abeätzen von Kieseleisen und Ocher). - Chevreul über den Rinfinfe des Wassers auf animalische Substunzen, (auf Schneu, Bänder, Knorpel, Faser, Eiweife). -- Akademie 1822. Jan. (The nard folgt auf Gay - Lussac ale Vicepräsident: Biot nimmt ein versiegeltes Pätkehen surück, und legt ein anderes nieder ; Ampure liest aber die votirende elektrisirte Nadel; Brogniart über Classification der fossilen Pfignant Gastane - Resins seedet eine Abhandlung über Solidifies-

tion des Stickstoffs und Wasserstoffs durch Risenanys, mit Proben, die untersucht werden sollen; Bougois liest über Diffraction; Langier über den neuen Meteorstein von Jurenas). - Navier über Nivelliren mit dem Barometer (wirl empsohlen). - Notizen (aus frans. u. engl. Journ.) - Drbrunfaut über des Wesser zur Gährung (kalkhaltiges wird dem reinen vorgezogen) - Temperatur der Schweizerseen meh La Beche (nimmt mit der Tiele in einem merkwäidigen Verbiltnisse ab). - Döber ein er über die Kleesaure (aus des pneum, Ch,). - Parisot über ein Gewitter au Epinal au 21. Aug. 1821. (mit bogenformigen aus der Erde aufsteigenden Mitzen und aus dem Mineralwasser aufschlagenden nach Schwesel riochenden Flammen). - Riffaulte Analyse der phosphorsauren Talk - Ammoniaksalse, - Despretz Versneke über Wärmeleitung (in resch abnehmender Reihe: Kupfer, Ener, Zink, Zinn, Blei, Marmon, l'orcellan, Ziegel) - Erdbelen am 19ten Febr. 1822 (im magnetischen Meridian von der Schweiz nach Paris; dabei longitudinale Erschütterungen der Nadel). - Notizea.

Blainville's Journ. de Physique etc. 1822. No.

Betrachtungen (mathematisch- statistische) über Beröftspung (aus den statist, Memoiren der Stadt Paris). — Cisbrier über den Flug der Insecten (Beschreibung des bei im
verschiedenen tusectentsmilien zum Fluge diemenden Appanns,
besonders der Muskeln), — Mollet über Wasserzersetung
durch die Voltaische Säule und über Elektromagnetismus (Amnüge eus zwei Vorlesungen in den Akademien zu Lyon). —
Prevost und Dümes über die Form und Größe der Bisthügelchen verschiedener Thiere (ein Auszug aus einer größen
Abhandlung über des Blut und seine Verrichtungen). — Besachtungen über die Schierlingsarten (botanische Beschreibungen
mit einigen pharmazeutischen Bemerkungen). — Gr. Rasenmowski gegen Meisner (eine Gegenbemerkung). — Dere
über Durchsichtigkeit der Flamme (vorzüglich für dunkle meinscheibtige Körper, "als nicht weiße Metalle, schwan-



Literatur.

473

Suhrift etc., während helle Körper, wie Silber, Edeleteine, Papier durch idie Flamme hindurch nicht gesehen werden); - und über ein magnetisches Elektrometer (eine lange und feine magnetisirte Natiel). - Wahrer Erfinder der Dampfmaschinen (soll ein franz, Kapitain Savary 1669 gewesen zeyn).

Annales des Mines 18\$5. 4tes Quartalheft.

Manes über die Galmeygruben in der Gegend von Aschen. Oer belgische und theinische Galmey kommt etem als neuere Ausfüllung in Spalten von Uebergangsgebirgen vor). - Goognostlache Beobachtungen von Bonnard über ifie züdliche Rheinpfatz, es Bauy über den Chondrodit (ein Kieselfalk, sucret in Nordamerika, jotzt auch in Schweden gefunden), --Borthios über das bei Des Beaux im Dep. der Rhonemundungen entdeckte Thombydrat (Alumine hydratee, aus 72 Alaunerde und 25 Wasser ausammengesetzt und mit Lisenoxyd mechanisch gemengt). - Tourrote neues Verfahren, mit Gold und Saber zu plattiren (durch attrken Druck), - Brongniart über soologische Kennzeichen der verschiedenen Pormstjonen (sunächst auf die Kreidelager angewandt, welche ist den verschiedenen Geganden diverse Versteinerungen entbalten - mit Abbildungen). - Berthier über zwei Varietaten von Chromeison (von St. Demingo u. Baltimore) und über Legirung des Eisens mit Chrom (wodurch ein guter Demaccenera stahl erhalten worden), - Attenuge aus Leo haarde Tanchenbuch (Blode über das Zinnleger zu Geger in Sachsen, und Kleforstein über den Hallischen Aluminit). -- Neues Votkommen des Aluminits bei Epernay, -- Hetthiut über die kohlensauren Manganarse vott Nagyah und von Freiberg, 🖦 Mariano de Rivero über des estpetersaure Natron in Pas-Tu, - Auszäge aus der Stan Ed. des Traite elem, de Physia que vom Abbé Hauy (augleich wird Dess, Tfiith de Crishle lographie und die ste Ausgabe der Minerelogie angelfindigt), 🛶 Schreiber über die von Lampadius bei dem Attalgamis--werke zu Freiberg stigebrachten Verbersernugen 🐣 Veber das . Zusummenschwaffen von Stehl und Gulieben nach Gibbs

Souraf . Chem. N M. 88, 4, 4, Esft.

474

Auswärtige

(mit Mülfe von Borax). — Verordnangen im französischen Bergwesen,

Journal de Pharmacie 1822, Jany.

C. L. Cadet de Gassicourt's Leben, (Dieser verdientvolle Pharmazeut und vielseitige Gelehrte starb zu Paria am 13. Nov. 1821. Seine Freunde bestatteten ihn neben Parmentier, der ihm kurs zuvor vorangegangen). - Bericht von Pelletier, Robiquet und Henry über die von Chevens vorgeschlagene pharmazeutische Nomenclatur (die jetzige chemie sche Nomenclatur wird vorgezogen). - Ueber Tadders Beobachtungen, die Niederschläge des Quecksilbersalpeters vermittelst alkalischer Hydrothionsalze betreffend (werden als ungenau angegeben). - Henry and Virey ther die Administration der Hospitäler zu Paris. - Brossat Aber die verschiedenen Blutigel und deren Krankhoiten, - Aeltere Streitigkeiten über Antimonmittel. - Anzeige von Gantier's Kenuel des plantes medicinales. - Notizen: Mittel der Ostindier gegen Cholera - morbus (Laudanum und Pfeffermäuzöl mit Brandwein); Gegengist wider Hippomane mancenilla L. (der Seit von Bignonia Leucoxylon L,); größte Blume (Rafflesia); Pamsen, welche Insecteu fangen u. s. w.

Fevrier. — Henry's vergleichende Untersuchung der Weisenmehls von Odesse und des französischen (ersteres esthält mahr Kleber und weniger Stärke als letzteres). — Morin über die Simaruba-Rinde (sie scheint ihre Wirksankrit einem Gehalte an Quassine zu verdanken). — Dess. Analyse des Stintsleisches (es enthält Phosphor). — Virey über Katuralisirung exotischer nahrhafter Pflanzen. — Ders. über die Kräuter (meist narkotische), welche die verschiedenen stälichen Volker als Betel kauen. — Ders. über Anwendung des brenzlichen Birkenöls (vorzüglich in Russland zum Gerben). — Ueber Verschiedenheit der Rohzucker (der bläuliche Zucher von Batavia wird aus Saccharum violaceum gezogen, der wußeste, aber sehr schwammige Rohzucker kommt von Omheite).— Pro ust wier Suppentatel und das Tacharki, — Värey über

Literatur.

475

die giftige Frueht der Tanghinie medegassariemie (welche auf Medagascar zu Ordalien dient), - Sementiul über innerliahe Anwendung des salpetersauren Silbere (gegen Epilopsie).

In dem VII. (nepesten) Bande der Memoires de l'Academie imp. de St. Petereburg. 1830. findet sich an physikalisch- chemischen Abhandlungen Felgendes: Wisniewski über die Höhe des Elbrus im Canhand (beträgt 2898 Toisen). — Severguine über den Yu (s. des vorige Heft dies, J.) — Dere, über einen Cochlit von Twer (es ist ein sog. Schraubenstein aus Kieselmasse), — Mere den skiöld über den Rumänsowit.

Effemeridi letteraria die Rome, 1822. Genn. Febr. e Marso

enthält unter Auderm einen Bericht von Clarke zu Edinburg (damale in Rom) über die Schottische medicinische Schule (eine Vertheidigung); ferner eine kleine Abhandlung über die Cultur des Pflanzen, welche rothe, geibe, grüne, (blaue und schwarze Farben liefern, und Cicognara über ein Violisembelo (ein Flügel, worin Violinssiten gegen eine mit Haar umwickelte Walse durch eine Clavietur gedrückt werden).

Giornale arcadico di scienze, lettere ed arti. Roma. 1822, Genn.

Abschnitt Scienze: Spallananni über die neue italienische Theorie der Medicin (nuova dottrina med, ital.). —
Notizen aus der Pflanzenchemie (fiber des Atropium — Daturium
— Hyoscyamium — Lupulin — die Benzossäure in mehreren
Pflanzenstoffen — das Zein und Piperin — nicht nach Originalabhandlungen, sondern wieder nech Aussigen, meist aus
dem Journ. de Phys.) — Fortsetzung der von Burlocci in
dem physikalischen Cabinat der Universität zu Rom ungestellten
elektromagnetischen Versuche (über Magnetisirung der Nadel
durch Elektricität), — Fortsetzung akustiecher Unterenchum-

gen von G dalf Armi vorziglich über die Schwingungen in Beiten und Siebe, mit Beziehung auf Chladun's Vermuche).

Bibliotheca italiana 1832. Genn.

Brotchi über den Sorgites (narmwissenweihnfriche Institute beginneibung dieses bei Horaz und Virgil oft genammten Borgustelbung dieses bei Horaz und Virgil oft genammten Borgustelbur etwa als Miglien von Rom eine von den Appeninser getremnte einzelne Masso von 2271 Fuls (engl.) Hohe bilden mit und der Oberkliche vulkenische Spuren zeigt, weltwend die Hauptgebergemasse einen Uebergengskarks ein met vielen Binne darstellt) willief von Partuck aus Wien fier den Gunk von Lavis in Tyrol, (der nach des Grafen Mere annelen eati Angabe über Kalk liegen soll; nach v. Such aber mes senkreibt uber demselben bervorregt). wie liebe ist bezinnen Unternehmungen, willelienische Literatur, n. z. w.

Jeurnal des Savans. 1822. Jan - Mira

Noticen ther den in Marseille und dermi in Paris applangten Thierkreis von Denderah. — Ideler in Bertir genn Delambre (noer die astronomischen Kenntnisse der Cheriko nebst bestützender Replik des lettern, der sie etralielt gelitznet hatte). — Chewrenl uber Hy. Davy's Agriculturitärnet hatte). — Chewrenl uber Hy. Davy's Agriculturitärnet (mehreres wird bestritten, z. B. die identität des vegenhöhmhen und animalischen Eiwelfen, des Schleims und an Gummissten, die Zusammenstellung des Kantschuks und am Kleiers, des Mannets mit dem Zucker, des Wachses der Inspen wit dem von der Myrica, die Einfechheit des Bernetahren und Entractiveraffs u. s. w.). — Remüest über Brands bind (ns. b. Befahrungen aus seiner Reise als vorereffich geschildert) — Le troune über Leake's Topography of A bens (meist die Architectur betreffend)

G.conale di Twica, Chimica etc. 1821. Nov. z. Dec.

O. F. Mossotti über einen ellipsoidischen Ad oster (Bereihnungen, wie ein soliher Ball, dessen grossere Arber gegen den Horizont geneigt ist, in bestimmter Richtung sogna

Literatur.

müsee). - G. Zantedeschi über die Pilze in Brascis (Forts.). t... Ami'r. Pheinieri über die physisch - chamischen Brechignungen an diinnen Plättellen CSeblufs einer sehr ausführlichen Abhandlung), - G. B. Fautonetti uber die Temperatur der Brde (Beebechtungen über die sunehmende Wärme in den Tiefen eines Serdinischen Bergwerks, als Beweis für die Hypo-These einer Erdwärme, welche aus Verdithtung von Gesarten abgeleitet wird). - G. Bruschetti über die neuen Canalbauten im Mayländischen (wobei einige hydrostatische Probleme abgehandelt - erden. - Auszug sue einem großen Werks). - G. Mamiani über den Strontienit bei Senigallia (welcher der Augabe nach die Flamme nicht röthet). - Vorlemngen in der Soc, zu Mayland Jun, bis Dec. (Carminati über die med, Anwendung des lodins und der Chinesikeloide. - Aldini über Schneidemeschinen für feine Holzer, -- Cupienaetri über Sicherung der Häuser von Brand. - Venturi's Geognosie von Scaudieno), - Ankündigung der Bibliotheen ' Germanica (ciner nach dem Plane der Bibl, brit. von den Profese, Ridolfi, Brera, Santini und Configliachi 20 Pavia unter Mitwirkung der Regierung 1822 berauszugebenden Quartalschritt, welche die vorzüglichsten wissenschaftlichen und artistischen Arbeiten der Deutschen mittheilen wird; - Preis 20 Lire), - Notigen (bekaunt aus andern J.).

Bibliotheque universelle. Abth. Sciences, 1892. Janvier.

Frauenhofers optische Untersuchungen (Auszüge aus der zu München herausgekommenen rühmlichst bekannten Ablandlung). — Pictet über die ungewöhnliche Basometertiefe am 24. Doc. 1821 (aus fraus, und engl. Zeitschriften gesammelte Notigen, welche die weite Verbreitung dieses von elektrischen Meteoren begleiteten ausserordentlichen Zustundes der Atmosphäre anzeigen). — Pravost über die thermometrische Wickung eines gegen den Mond gerichteten Hehlspiegels (es wird auf die strahlende Wärme und Kälte des Brübodens und der Atmosphäre aufmerksem gemacht). — Bacher über das Vorkommen des Kochsalzes in der Schweis (nach schwierigen

478 Auswärtige Literatur.

Bohrungsversschen het Hr. Glonk en der Südwestenite des Inre bei Eglisen Speren von Salzwesser unter Mergel antdock) — Murray über Zersetzung der Metallsalse durch den Magnet (a. dies. Jahrb. IV. 153). — Itard über Fehler des Gohöre (ein Acquemeter sur Bestimmung des Gredes der Tanbhait wird angegeben). — Beschreibung der unteurologischen Verunstaltungen im boten, Garten zu Genf. — Anwendung der Congreveschen Reketen sum Walfschfung. — Landwirthschaftliche Nachrichten (Mathion über seinen Pflag; Fellenberg liber Dünger u. 6, w.).

Rorus encyclopidique 1822. Ion. Ath. Sciences physiques.

Michelot über die nach d'Arcet's Verfahren um den Knochen gesogene Gellerte (bekanntlich vermittelet Salmibre; — findet immer mehr Beifall). — Françoon's populise Ursnegrephie, angeneigt von Jomard, — Gesise zum Schiffen unter Wagner (see Nordamerika).



Auszug

meteorologischen Tagebuches

Professor Heinrich

13

Regeneberg

April 18sh

-				
Maga		Samurische Uebersicht der Witterung,		
integ.	Formittags.	Nachmittage.	Nachts.	deltere Tage 4
2.		Vera, Wind, Trub. Wind, Schnee,	Verm. Tr. Wd Schön, Wind.	Trube Tage 7
	Schön, Wind. Tr. Reg. Sturm.	Verm. Wind. Verm. Tr. Reg.	Trith, Sterm, Tr. Rog, Sturm	Tage mit Wind 19 Tage mit Sturm 5 fage mit Regen e
6,	Regen, Schnee, Stirmisch,	Sturm, Trüb, Stür= misch.	Tith, Wind.	Tage mit Schnee a
6. 7. 0.	Tiub. Verm. Wind,	Trub Regen. Trub. Tr. Verm. Wd.	Trub, Regun, Schoo, Heiter,	Gewitter eatf, a
TO.		Vermischt, Wd. Vermischt. Wd.	Verm, fluiter, Wind. Heiter, Verm,	Vorm. Nichte 20
21, 12, 15, 14,	Schon, Wind. Vermischt,	I'thb. Wind. Heiter Stürm. Schön. Heiter. Heiter. Wind.	Schon. Wind. Heiter. Heiter. Heiter. Heiter.	Frübe Nächte 5 Nächte mit Wind 9 Nächte mit Sturm 2 Nächte mit Re-
16, 17. 18. 19.	Heiter, Wind Schön, Stürm, Heiter, Wind. Schon, Wind.	Heiter. Verm, Sulrm, Schön, Wind, Gewitter eutf,	Heiter. Heiter, Wind, Heiter, Schoo,	Nachte mit Schnee o Nächte mit Nebel 2 Nächte mit Gewit-
20, 21, 22, 23,	Vermischt, Trub. Heiter. Wind, Verm, Wind.	Verm, Wind, Heiter, Wind, Verm, Wind, ontf. Donner	Heiter, Wind. Heiter, Trib. Schon, Trib. Wind.	Bottag dos Ragan. und Schnowese sera 41/2 paris. Lin.
34. 35. 85.	Trub. Wind. Trub. Wind. Trub. Regen-	Trüb, Trüb, Trüb, Ragen,	Schon, Trub. Schon, Trub.	Herrschende Win NW, SO, N,
27 26 29 50.	Nobel. Verm, Heiter, Schon, Schon, Schon, Wind,	Schön, Schön, Verm Wind, Verm, Sittrm.	Nobel. Trub, Schon, Heiter. Verm, Wind, Schon, Trub.	tungen 514. Mittlere Helterheit der Luft 5,85.

Sonnenslecken zeigten sich: Vom 3, his 10ten, und vom 22, his 26ten. — Vorzüglich starke Stürme d, 2, und 4ten, bei mittlerer Barometerhöhe. — Das entfernte Gewitter am 19ten zeigte sich hier am atmosphärischen Elektrometer im hohen Grade, picht so das am 25. Nachmittage: es war sehr entfernt. — Die Wintersaat staht schön, porzüglich der Weisen. Noch sieht man kning Markäfer, sher Raupen in das Gärten ohne Zahl.

Thermometer,			Hygrometer.		neier.	Winde,	
Ma- simum	Mi- pimum	Me_ diam	Va.	Mı- aim	Me- dium	Tag,	Nanht.
2,7		1, 05 1, 41 5, 20	694 733 608	607 570	666, s 640, 4 677, 5 637, 1 608, 6	N. 2. 3 NW. 2 N. 2 NW. 5. 4 NW. 2. 5	WNW. 1. 3 W. 1. 3 W. 2. 3 NW. 5 NW. 2
7, 0 6, 8 5, 8 6, 6 6, 8	0,0	3,66 3,66	703 716	560 500	592, 6 608, 2, 662, 7 685, 1 700, 0	NO. 2	SW. I W. N. I NNO. I ONO. I
6, 8 17, 0 16, 0 17, 3		11,56	805 765 -gg	578 578	643, o 701, 5 693, 1 684, 6 755, o	N. 3	NO. 8 NO. W. NW. 1 NW. 80. SO. NW
17, 6 15, 0 15, 6 15, 5	3.8 5,6 5,2 4,7 5,7	11, 25 10, 48 11, 50	818 808 804	694 667 718	743, 1 754, 5 762, 4 681, 2 674, 5	80, 2, 3 80, NW. 2 NO. 80, 1	8W. 1 8O. 1. 8W. SO. SO. NW. NNW. 1
15, 3 37, 2 19, 3 12, 6	5. 3	13,46 13,94	789 8 0 8	650 655	692, 9 719, 0 735, 6 690, 9 657, 1	N, 80, 1, 2 80, 3 80, 3 NW.SW, 1, 3 NW. 3, 3	OSO. 1. OSO. 1. NW. 9. SO. 1 S. 1
11, 2, 14, 3 16, 0 16, 2 10, 8	7.6 4.9 4.5 4.7 6.0	9, 25 9, 28 11, 12	644 758 800	555 364 580	597, 1 611, 8 716, 1 736, 3 766, •	NW. SO. 1 ONO. 2	NNW. NNW. O. NW. ONO. 1
19,3	1,0		_		672.74	-	NW.

Šęite

ubisced cutt Wanitage!	
Connennelet eie Signalen.	443
Depretz über Wiemefeltung	64.5-
Temperatur des Erdwassers,	V- X01
Plane über die Merrestaten der firde	446
Sin Erdhehen im mognetlichen Maridian.	-
Ein Bigelfall in Irland,	-
Replachtungen über eines Livattrom,	447
Papahahdzürke in Nurusmerche	440
Geognostische Ligenthamie febrit der Cibitet Saleges fim.	419
One Uthainisthen Gulmeigablege	450
Natroouslpeter in Peru	
Aluminit en Bernon,	451
Thochydrat run Bosox,	453
Chandrudit	
finance,	453
Numbolds ther den Amstoneutiffe,	404
Smaragd der Alten	-
Bedigeon de Bashelint	455
Sonlengendleiting Murch Seith,	456
Inbalt eines Capopur	-
Eligt merenloser Thisee	457
A disoughting der Rispratire	4385
Baltfaltigen Wasser mie Gubinog	453
Placer Vergondung auf Curantian	9-
Auto the Augenduch der Gongrestanken Raketin	-
Agresings Libratur.	4GE
Statestrafigferber Tagebuch vom Leof, It ab bereit fie fie-	
Benighte Aferi effig.	

Afril (1922)

मुन्याक विकास स्थापित स्थापित

Inhalmanzeige.

	Stile
Ueber Rildung und verschiedene Richtung der Gewitter und Schlossen in Wärtemberg. Vom Prof. Soliüb-	
ler in Tabiogen	877
Ueber die Cowister in der Gegend von Würzburg, ens	130
Beabechtungen vom Prof. Sebon in Würsburg.	398
Chemische Untersurhung einer sus dem Uterus eines Pfor- des durch Hen, Prof. Runner erhaltenen Finesigkeit.	
vom Dr. Fr. Göbel in Sens	607
Chartent über den Wassergehalt verschiedener enimeli-	
scher Suhstansen,	623
Eldd über das Nophthalin und die dabui eich bildenden	100
Producte	426
Beenseins in Roedsmarits	434
Chemische Untereschang einiger Harner Hüttenproducte,	
vom Dr. Du Manil	410

IT START WITH BURE PROSPER AND THE REAL PROPERTY.

Apticen bud Anntlige,

Sonnenlicht en Signalen, o 😘 Deprets über Würmeleitug. Tomperatur des Erdwaueres, Plana Eher die Mosrasiii ton der Krife, Ein Erdbeben im ma mellauben Meridian. Ein Bagelfell in Irland. -Benbachtongen über einen Ligastrom, Perchabitracks on Nordamerits. Gangnestische Eigenthumlichkeit der Filler Saleg ... Die Rheinischen Galmeig-birge. Natropalpeter to Peru. Aluminit an Boroom, Thoshydrat von Bosux, Chandrodit. Granno. Hamboldt for der Americanich. Scarage der Aleen. Redigeou de Bankelien. Spotsegredicing Gards Selfs. Johnin gives Coppus. -Mat meredage Ibier. Aufberglung der Mantere-Bullchaltiges Wasser and Chancery Hebre Vergoldurg auf Peterlien, Butterphe Armendjug der Gegreriechen Rebei Aboutlepige Literatur, . . Motore Higherber Tageburd eine Brof. Hell 1 ... in Re genburg, April 1822.

Ausgegebes d. as Inus 1.20)

